(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2003年12月18日(18.12.2003)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 03/103654 A1

(51) 国際特許分類7:

A61K 31/167, 31/18, 31/275, 31/381, 31/40, 31/404, 31/4164, 31/421, 31/422, 31/426, 31/433, 31/437, 31/4402, 31/445, 31/451. 31/455, 31/47, 31/498, 31/505, 31/5375, 31/5377, A61P 29/00, 37/06, 43/00, A61K 31/222

(21) 国際出願番号:

PCT/JP03/07119

(22) 国際出願日:

2003年6月5日(05.06.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2002-168924 2002年6月10日(10.06.2002)

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 株式会社 医薬分子設計研究所 (INSTITUTE OF MEDICINAL MOLECULAR DESIGN. INC.) [JP/JP]; 〒113-0033 東 京都文京区本郷5丁目24番5号角川本郷ビル4F Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 武藤 進 (MUTO,Susumu) [JP/JP]; 〒184-0003 東京都 小金井市 緑町 1-6-7 メイプルコーポB202 Tokyo (JP). 板井昭子 (ITAI, Akiko) [JP/JP]; 〒113-0033 東京都文 京区 本郷5丁目24番5号 角川本郷ビル4F 株式 会社医薬分子設計研究所内 Tokyo (JP).

- (74) 代理人: 特許業務法人特許事務所サイクス (SIKS & CO.); 〒104-0031 東京都中央区京橋一丁目8番7号 京橋日殖ビル8階 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK,. DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, . LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, . NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, -TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許・ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), . OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

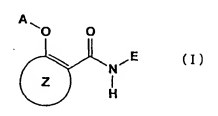
添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: NF- κ B ACTIVATION INHIBITORS

(54) 発明の名称: N F-K B活性化阻害剤



(57) Abstract: Drugs having an inhibitory activity against NF-KB activation, which contain as the active ingredient substances selected from the group consisting of compounds represented by the general formula (I), pharmacologically acceptable salts thereof, and hydrates and solvates of both: (I) wherein A is hydrogen or acetyl; E is 2,5or 3,5-disubstituted phenyl or an optionally substituted monocyclic or fused-polycyclic heteroaryl group (exclusive of (1) fused -polycyclic heteroaryl whose benzene ring is bonded directly to the -CONH- group, (2) unsubstituted

thiazol-2-yl, and (3) unsubstituted benzothiazol-2-yl); and Z is arene which may have a substituent in addition to the groups represented by the general formulae: -O-A (wherein A is as defined above) and -CONH-E (wherein E is as defined above) or heteroarene which may have a substituent in addition to the groups represented by the general formulae: -O-A (wherein A is as defined above) and -CONH-E (wherein E is as defined above).

(57) 要約:

下記一般式(I):

(式中、

Aは、水素原子又はアセチル基を表し、

Eは、2,5-ジ置換若しくは3,5-ジ置換基フェニル基、又は置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式へテロアリール基(ただし、該へテロアリール基が、①式(I)中の-CONH-基に直結する環がベンゼン環である縮合多環式へテロアリール基、②無置換のチアゾール-2-イル基、及び③無置換のベンゾチアゾール-2-イル基である場合を除く)を表し、

環 Z は、式 - O - A(式中、A は上記定義と同義である)及び式 - C O N H - E(式中、E は上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいアレーン、又は式 - O - A(式中、A は上記定義と同義である)及び式 - C O N H - E(式中、E は上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいへテロアレーンを表す)で表される化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及び溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含み、N F - κ B 活性化阻害作用を有する医薬。

明細書

NF-κB活性化阻害剤

技術分野

本発明は、NF-κB活性化阻害作用を有する医薬に関する。

背景技術

炎症はさまざまな侵襲に対する基本的な生体防御反応であり、そこでは炎症性メ ディエーターであるインターロイキン(IL)-1、TNF-α (腫瘍壊死因子) やプロスタグランジンE2(PGE2)が重要な役割を担っていることが知られ ている。炎症性サイトカインや炎症性細胞接着因子の遺伝子解析が進み、これら が共通の転写因子(転写調節因子とも呼ぶ)で制御されていることが明らかにな ってきた。この転写因子が $NF - \kappa B$ ($NF \kappa B$ と記されることもある) と呼ば れているタンパク質である(「ヌクレイック・アシッズ・リサーチ(Nucleic Acids Research)」,(英国),1986年,第14巻,第20号,p.7897-791 4;「コールド・スプリング・ハーバー・シンポジア・オン・クオンティテイティ ブ・バイオロジー (Cold Spring Harbor Symposia on Quantitative Biology)」。 (米国), 1986年, 第51巻, 第1部, p. 611-624)。 このNF-κBはp65 (Rel Aとも称する)とp50 (NF-κB-1とも 称する)とのヘテロ二量体(複合体とも称する)であり、通常、外界刺激の無い 状態ではΙ-κΒと結合し、不活性型として細胞質に存在する。Ι-κΒはさま ざまな外界刺激(酸化的ストレス、サイトカイン、リポ多糖、ウィルス、UV、 フリーラジカル、プロテインキナーゼCなど)によってリン酸化を受けユビキチ ン化し、その後プロテアゾームで分解される(「ジーンズ・アンド・ディベロッ プメント (Genes & Development)」,(米国),1995年,第9巻,第22号,p. 2723-2735)。 $I-\kappa$ Bから離れた $NF-\kappa$ Bは速やかに核内に移行し、

 $NF-\kappa$ Bの認識配列を持つプロモーター領域に結合することにより、転写因子としての役割を果たしている。

最近、抗炎症剤として汎用されているアスピリンにシクロオキシゲナーゼ阻害作用以外の作用機序が想定されており、これらNFー κ B活性化抑制によるものであることが知られている(「サイエンス(Science)」,(米国),1994年,第265巻,p.956-959)。さらに、アスピリンは I_{κ} Bキナーゼである I_{κ} KK- β にATPと競合して可逆的に結合し、 I_{κ} Bのリン酸化を阻害することで、NF- κ Bの遊離、活性化を抑制していることが明らかになった(「ネイチャー(Nature)」,(英国),1998年,第396巻,p.77-80)。しかし、十分にNF- κ B活性化を抑制するためには大用量のアスピリンを投与する必要があり、プロスタグランジン合成阻害による胃腸障害や抗血液凝固作用による出血傾向の増大等の副作用発生が高い確率で起こりえる可能性があることから、長期使用には適さない。

アスピリン以外にもNF $-\kappa$ B活性化抑制作用を有していることが明らかになった薬剤が知られている。デキサメタゾンなどのグルココルチコイド(ステロイドホルモン)はその受容体(グルココルチコイド受容体と呼ばれている)と結合することによってNF $-\kappa$ B活性化を抑制しているが(「サイエンス(Science)」,(米国),1995年,第270巻,p. 283-286)、感染症の増悪、消化

性潰瘍の発生、骨密度の低下、中枢作用などの重篤な副作用があることより長期 使用に適さない。免疫抑制剤であるイソキサゾール系薬剤レフルノミドもNFκ B抑制作用を有しているが(「ジャーナル・オブ・イムノロジー(Journal of Immunology)」,(米国),1999年,第162卷,第4号,p. 2095-21 02)、重篤な副作用があることからこれも長期使用には適さない。その他、N $F-\kappa$ B活性化阻害剤としては、置換ピリミジン誘導体(特表平11-512399号公報、及び「ジャーナル・オブ・メディシナルケミストリー (Journal of Medicinal Chemistry)」, (米国), 1998年, 第41巻, 第4号, p. 413-419)、キサンチン誘導体(特開平9-227561号公報)、イソキノリン 誘導体(特開平10-87491号公報)、インダン誘導体(国際公開第00/ 05234号パンフレット)、N-フェニルサリチルアミド誘導体(国際公開第9 9/65499号パンフレット、及び国際公開第02/076918号パンフレ ット)、エポキシキノマイシンC、D及びその誘導体(特開平10-45738 号公報、及び「バイオオーガニック・アンド・メディシナルケミストリー・レタ ーズ (Bioorganic & Medicinal Chemistry Lettters)」, (英国), 2000年, 第 10巻, 第9号, p. 865-869) が知られている。また、国際公開第02 /051397号パンフレットには、N-フェニルサリチルアミド誘導体がサイト カイン産生抑制剤として開示されている。

発明の開示

本発明の課題は、NF $-\kappa$ B活性化阻害作用を有する医薬を提供することにある。本発明者らは、上記の課題を解決すべく、コンピューター利用の分子設計技術によりリガンドのタンパク質立体構造に基づく化合物 3 次元データベース自動検索プログラムを用い、Sigma-Aldrich、Aldrich、Maybridge、Specs、Bionet、Labotest、Lancaster、Tocris、東京化成、和光純薬等で市販されている化合物データベースに登録されている化合物の中からヴァーチャルスクリーニングによりNF $-\kappa$ B活性化阻害化合物の探索を実施した。また、スクリーニングにより選抜された候

補化合物について $TNF\alpha$ 刺激による $NF-\kappa$ B活性化抑制作用をレポーターアッセイ法にて確認し、活性が確認された化合物については、その周辺化合物の合成を行い、さらに $TNF\alpha$ 刺激下での炎症性メディエーター遊離抑制作用について検討し、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、

(1) 下記一般式 (I):

(式中、

Aは、水素原子又はアセチル基を表し、

Eは、2,5-ジ置換若しくは3,5-ジ置換基フェニル基、又は置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式へテロアリール基(ただし、該へテロアリール基が、①式(I)中の-CONH-基に直結する環がベンゼン環である縮合多環式へテロアリール基、②無置換のチアゾール-2-イル基、及び③無置換のベンゾチアゾール-2-イル基である場合を除く)を表し、

環 Z は、式 - O - A(式中、A は上記定義と同義である)及び式 - C O N H - E(式中、E は上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいアレーン、又は式 - O - A(式中、A は上記定義と同義である)及び式 - C O N H - E(式中、E は上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいへテロアレーンを表す)で表される化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及び溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含み、N F - κ B 活性化阻害作用を有する医薬である。

本発明の好ましい医薬としては、

(2) Aが水素原子である化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれ

らの水和物及び溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む上記 の医薬、

- (3) 環Zが、 $C_6 \sim C_{10}$ のアレーン(該アレーンは、式-O-A(式中、Aは -般式(I)における定義と同義である)及び式-CONH-E(式中、Eは一般式(I)における定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよい)、又は5ないし10員の $^{\circ}$ クーアレーン(該 $^{\circ}$ クテロアレーンは、式 $^{\circ}$ 0-A(式中、Aは一般式(I)における定義と同義である)及び式 $^{\circ}$ CON H-E(式中、Eは一般式(I)における定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよい)である化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及び溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む上記の医薬、
- (4) 環 Z が、式 O A (式中、A は 般式 (I) における定義と同義である) 及び式 C O N H E (式中、E は 般式 (I) における定義と同義である) で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいベンゼン環、又は式 O A (式中、A は 般式 (I) における定義と同義である) 及び式 C O N H E (式中、E は 般式 (I) における定義と同義である) で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいナフタレン環である化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及び溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む上記の医薬、
- (5) 環Zが、式-O-A(式中、Aは一般式(I)における定義と同義である)及び式-CONH-E(式中、Eは一般式(I)における定義と同義である)で表される基の他にハロゲン原子をさらに有するベンゼン環である化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及び溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含み、 $NF-\kappa$ B活性化阻害作用を有する医薬、
- (6) 環 Z が、式 O A (式中、A は一般式 (I) における定義と同義である) 及び式 C O N H E (式中、E は一般式 (I) における定義と同義である) で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいナフタレン環である化合物及

び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及び溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む上記の医薬、

- (7) Eが、2,5-ジ置換又は3,5-ジ置換基フェニル基である化合物及び 薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及び溶媒和物からなる群か ら選ばれる物質を有効成分として含み、NF-κB活性化阻害作用を有する医薬、
- (8) Eが、2,5-ジ置換フェニル基(該置換基のうち少なくとも1個はトリフルオロメチル基である)、又は3,5-ジ置換フェニル基(該置換基のうち少なくとも1個はトリフルオロメチル基である)である化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及び溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む上記の医薬、
- (9) Eが、3,5ービス(トリフルオロメチル)フェニル基である化合物及び 薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及び溶媒和物からなる群か ら選ばれる物質を有効成分として含む上記の医薬、
- (10) Eが、置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式へテロアリール基(ただし、該へテロアリール基が、①式(I)中の-CONH-基に直結する環がベンゼン環である縮合多環式へテロアリール基、②無置換のチアゾール-2-イル基、及び③無置換のベンゾチアゾール-2-イル基である場合を除く)である化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及び溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む上記の医薬、
- (11) Eが、置換基を有していてもよい5員の単環式へテロアリール基(ただし、該へテロアリール基が、無置換のチアゾールー2ーイル基である場合を除く)である化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及び溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む上記の医薬を挙げることができる。

別の観点からは、本発明により、上記の(1) \sim (11) の医薬の製造のための上記の各物質の使用、及び上記の各物質を含むNF - κ B活性化阻害剤が提供される。

また、本発明により、ヒトを含む哺乳類動物においてNF - κ B活性化を阻害する方法であって、上記の各物質の有効量をヒトを含む哺乳類動物に投与する工程を含む方法が提供される。

図面の簡単な説明

第1図は、本発明の医薬のマウスのコラーゲン性関節炎に対する抑制作用を示し た図である。

第2図は、本発明の医薬の即時型アレルギー反応抑制作用を示した図である。

発明を実施するための最良の形態

本発明の理解のために「国際公開第02/49632号パンフレット」の開示を 参照することは有用である。上記「国際公開第02/49632号パンフレット」 の開示の全てを参照として本明細書の開示に含める。

本明細書において用いられる用語の意味は以下の通りである。

「ハロゲン原子」としては、特に言及する場合を除き、弗素原子、塩素原子、臭素原子、又は沃素原子のいずれを用いてもよい。

「炭化水素基」としては、例えば、脂肪族炭化水素基、アリール基、アリーレン 基、アラルキル基、架橋環式炭化水素基、スピロ環式炭化水素基、及びテルペン 系炭化水素等が挙げられる。

「脂肪族炭化水素基」としては、例えば、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、アルキレン基、アルケニレン基、アルキリデン基等の直鎖状又は分枝鎖状の1価若しくは2価の非環式炭化水素基;シクロアルキル基、シクロアルケニル基、シクロアルカンジエニル基、シクロアルキルーアルキル基、シクロアルキレン基、シクロアルケニレン基等の飽和又は不飽和の1価若しくは2価の脂環式炭化水素基等が挙げられる。

「アルキル基」としては、例えば、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、n-ペンチ

ル、イソペンチル、2-メチルブチル、1-メチルブチル、ネオペンチル、1, 2-ジメチルプロピル、1-エチルプロピル、n-ヘキシル、4-メチルペンチル、3-メチルペンチル、2-メチルペンチル、1-メチルペンチル、3, 3-ジメチルブチル、2, 2-ジメチルブチル、1, 1-ジメチルブチル、1, 2-ジメチルブチル、1, 3-ジメチルブチル、2, 3-ジメチルブチル、2-エチルブチル、1-エチルブチル、1-エチルプロピル、1-エチルプロピル、1-エチルブチル、1-エチルプロピル、1-エチル、1-エチルプロピル、1-エチル、1-エチル、1-エチルプロピル、1-アリデシル、1-エチル、1-エチル、1-エチルのの1-エチル、1-エチルの1-エチル、1-エチルの1-エチルの1-エチル、1-エチルの1-エチルの1-エチルの1-エチル、1-エチルの1-エチルの1-エチル、1-エチルの1-エチルの1-エチルの1-エチルの1-エチルの1-エチル 1-エチルの

「アルケニル基」としては、例えば、ビニル、プロパー1ーエンー1ーイル、ア リル、イソプロペニル、ブター1-エンー1-イル、ブター2-エンー1-イル、 ブター3-エンー1-イル、2-メチルプロパー2-エンー1-イル、1-メチ ルプロパー2-エン-1-イル、ペンター1-エン-1-イル、ペンター2-エ ンー1ーイル、ペンター3ーエンー1ーイル、ペンター4ーエンー1ーイル、3 ーメチルブター2-エン-1-イル、3-メチルブター3-エン-1-イル、ヘ キサー1-エン-1-イル、ヘキサー2-エン-1-イル、ヘキサー3-エン-1-イル、ヘキサー4-エン-1-イル、ヘキサー5-エン-1-イル、4-メ チルペンター3-エン-1-イル、4-メチルペンター3-エン-1-イル、ヘ プター1-エンー1-イル、ヘプター6-エンー1-イル、オクター1-エンー 1-イル、オクター7-エン-1-イル、ノナ-1-エン-1-イル、ノナ-8 ーエン-1-イル、デカ-1-エン-1-イル、デカ-9-エン-1-イル、ウ ンデカー1ーエンー1ーイル、ウンデカー10ーエンー1ーイル、ドデカー1ー エン-1-イル、ドデカ-11-エン-1-イル、トリデカ-1-エン-1-イ ル、トリデカー12-エン-1-イル、テトラデカー1-エン-1-イル、テト ラデカー13-エンー1-イル、ペンタデカー1-エンー1-イル、ペンタデカ -14-xン-1-1ル等の C_2 ~ C_{15} の直鎖状又は分枝鎖状のアルケニル基が 挙げられる。

「アルキニル基」としては、例えば、エチニル、プロパー1ーインー1ーイル、プロパー2ーインー1ーイル、ブター1ーインー1ーイル、ブター3ーインー1ーイル、1ーメチルプロパー2ーインー1ーイル、ペンター4ーインー1ーイル、ヘキサー1ーインー1ーイル、ヘキサー5ーインー1ーイル、ヘプター4ーインー1ーイル、ヘキサー1ーインー1ーイル、ヘキサー5ーインー1ーイル、ヘプター1ーインー1ーイル、オクター7ーインー1ーイル、ノナー1ーインー1ーイル、ブカー1ーインー1ーイル、デカー9ーインー1ーイル、デカー1ーインー1ーイル、デカー1ーインー1ーイル、ドデカー1ーインー1ーイル、ドデカー1ーインー1ーイル、トリデカー1ーインー1ーイル、トリデカー1ーインー1ーイル、テトラデカー1ーインー1ーイル、スンタデカー14ーインー1ーイル、ペンタデカー14ーインー1ーイル、ペンタデカー14ーインー1ーイル、ペンタデカー14ーインー1ーイル等の $C_2 \sim C_{15}$ の直鎖状又は分枝鎖状のアルキニル基が挙げられる。

「アルキレン基」としては、例えば、メチレン、エチレン、エタンー1, $1-\tilde{y}$ イル、プロパンー1, $3-\tilde{y}$ イル、プロパンー1, $2-\tilde{y}$ イル、プロパンー2, $2-\tilde{y}$ イル、ブタンー1, $4-\tilde{y}$ イル、ペンタンー1, $5-\tilde{y}$ イル、ヘキサンー1, $6-\tilde{y}$ イル、1, 1, 4, $4-\tilde{y}$ トラメチルブタンー1, $4-\tilde{y}$ イル等のC $_1$ ~ C_8 の直鎖状又は分枝鎖状のアルキレン基が挙げられる。

「アルケニレン基」としては、例えば、エテンー 1,2 ージイル、プロペンー 1,3 ージイル、ブター 1 ーエンー 1,4 ージイル、ブター 2 ーエンー 1,4 ージイル、2 ーメチルプロペンー 1,3 ージイル、ペンター 2 ーエンー 1,5 ージイル、ヘキサー 3 ーエンー 1,6 ージイル等の $C_1 \sim C_6$ の直鎖状又は分枝鎖状のアルキレン基が挙げられる。

「アルキリデン基」としては、例えば、メチリデン、エチリデン、プロピリデン、イソプロピリデン、ブチリデン、ペンチリデン、ヘキシリデン等の $C_1 \sim C_6$ の直鎖状又は分枝鎖状のアルキリデン基が挙げられる。

「シクロアルキル基」としては、例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シク

ロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル等の $C_3 \sim C_8$ のシクロアルキル基が挙げられる。

なお、上記「シクロアルキル基」は、ベンゼン環、ナフタレン環等と縮環していてもよく、例えば、1-インダニル、2-インダニル、1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-1-イル、1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル等の基が挙げられる。

「シクロアルケニル基」としては、例えば、2-シクロプロペン-1-イル、2-シクロプテン-1-イル、2-シクロペンテン-1-イル、3-シクロペンテン-1-イル、2-シクロヘキセン-1-イル、3-シクロヘキセン-1-イル、1-シクロプテン-1-イル、1-シクロペンテン-1-イル等の $C_3\sim C_6$ のシクロアルケニル基が挙げられる。

なお、上記「シクロアルケニル基」は、ベンゼン環、ナフタレン環等と縮環していてもよく、例えば、1-インダニル、2-インダニル、1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-1-イル、1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル、1-インデニル、2-インデニル等の基が挙げられる。

「シクロアルカンジエニル基」としては、例えば、2, 4 — シクロペンタンジエンー1 — イル、2, 4 — シクロヘキサンジエンー1 — イル、2, 5 — シクロヘキサンジエンー1 — イル等の C_5 \sim C_6 のシクロアルカンジエニル基が挙げられる。なお、上記「シクロアルカンジエニル基」は、ベンゼン環、ナフタレン環等と縮環していてもよく、例えば、1 — インデニル、2 — インデニル等の基が挙げられる。

「シクロアルキルーアルキル基」としては、「アルキル基」の1つの水素原子が、「シクロアルキル基」で置換された基が挙げられ、例えば、シクロプロピルメチル、1ーシクロプロピルエチル、2ーシクロプロピルエチル、3ーシクロプロピルイチル、6ーシルプロピル、4ーシクロプロピルブチル、5ーシクロプロピルペンチル、6ーシクロプロピルへキシル、シクロブチルメチル、シクロペンチルメチル、シクロブチルメチル、シクロペンチルメチル、シクロペナシルプチルメチル、シクロペンチルメチル、シクロヘキシルプ

ロピル、シクロヘキシルブチル、シクロヘプチルメチル、シクロオクチルメチル、6-シクロオクチルヘキシル等の $C_4\sim C_{14}$ のシクロアルキルーアルキル基が挙 げられる。

「シクロアルキレン基」としては、例えば、シクロプロパンー1,1 ージイル、シクロプロパンー1,2 ージイル、シクロブタンー1,1 ージイル、シクロプタンー1,1 ージイル、シクロペンタンー1,1 ージイル、シクロペンタンー1,1 ージイル、シクロペンタンー1,1 ージイル、シクロペンタンー1,1 ージイル、シクロペナサンー1,1 ージイル、シクロヘキサンー1,1 ージイル、シクロヘキサンー1,1 ージイル、シクロヘキサンー1,1 ージイル、シクロヘプタンー1,1 ージイル、シクロヘプタンー1,1 ージイル、シクロヘプタンー1,1 ージイル、シクロオクタンー1,1 ージイル等の1 ージイル等の1 ージイル、シクロオクタンー1,1 ージイル、シクロオクタンー1,1 ージイル等の1 ージイル等の1 ージイル・シクロオクタンー1,1 ージイル・シクロインタンー1,1 ージインクン

「シクロアルケニレン基」としては、例えば、2-シクロプロペン-1, 1-ジイル、2-シクロプテン-1, 1-ジイル、2-シクロペンテン-1, 1-ジイル、3-シクロペンテン-1, 1-ジイル、2-シクロペキセン-1, 1-ジイル、2-シクロペキセン-1, 1-ジイル、2-シクロペキセン-1, 4-ジイル、3-シクロペキセン-1, 1-ジイル、1-シクロペキセン-1, 1-ジイル、1-シクロペンテン-1, 1-ジイル、1-シクロペンテン-1, 1-ジイル、1-シクロペンテン-1, 1-ジイル、1-シクロペ+セン-1, 1-ジイル、1-シクロペンテン-1, 1-ジイル、1-シクロペンテン-1, 1-ジイル、1-シクロペンテン-1

「アリール基」としては、単環式又は縮合多環式芳香族炭化水素基が挙げられ、 例えば、フェニル、1ーナフチル、2ーナフチル、アントリル、フェナントリル、 アセナフチレニル等の $C_6 \sim C_{14}$ のアリール基が挙げられる。

インデン-5-イル、インデン-6-イル、インデン-7-イル、4-フェナレニル、5-フェナレニル、6-フェナレニル、7-フェナレニル、8-フェナレニル、9-フェナレニル等の基が挙げられる。

「アリーレン基」としては、例えば、1, 2-フェニレン、1, 3-フェニレン、1, 4-フェニレン、ナフタレン-1, 2-ジイル、ナフタレン-1, 3-ジイル、ナフタレン-1, 4-ジイル、ナフタレン-1, 5-ジイル、ナフタレン-1, 6-ジイル、ナフタレン-1, 7-ジイル、ナフタレン-1, 8-ジイル、ナフタレン-2, 3-ジイル、ナフタレン-2, 4-ジイル、ナフタレン-2, 5-ジイル、ナフタレン-2, 6-ジイル、ナフタレン-2, 7-ジイル、ナフタレン-2, 8-ジイル、アントラセン-1, 4-ジイル等の $C_6 \sim C_{14}$ のアリーレン基が挙げられる。

「アラルキル基」としては、「アルキル基」の1つの水素原子が、「アリール基」で置換された基が挙げられ、例えば、ベンジル、1-ナフチルメチル、2-ナフチルメチル、アントラセニルメチル、フェナントレニルメチル、アセナフチレニルメチル、ジフェニルメチル、1-フェネチル、2-フェネチル、1-(1-ナフチル)エチル、1-(2-ナフチル)エチル、2-(1-ナフチル)エチル、2-(1-ナフチル)プロピル、3-(1-ナフチル)プロピル、3-(1-ナフチル)プロピル、3-(1-ナフチル)プロピル、3-(1-ナフチル)プロピル、3-(1-ナフチル)プラル、3-(1-ナフチル)プラル、3-(1-ナフチル)プラル、3-(1-ナフチル)プラル、3-(1-ナフチル)プラル、3-(1-ナフチル)プラル、3-(1-ナフチル)プラル、3-(1-ナフチル)プラル、3-(1-ナフチル)プラル、3-(1-ナフチル)プラル、3-(1-ナフチル)プラル、3-(1-ナフチル)プラル、3-(1-ナフチル)プラル、3-(1-ナフチル)プラル、3-(1-ナフチル)ペンチル、3-(1-ナフチル)ペンチル、3-(1-ナフチル)ペンチル、3-(1-ナフチル)ペンチル、3-(1-ナフチル)ペンチル、3-(1-ナフチル)ペンチル、3-(1-ナフチル)ペンチル、3-(1-ナフチル)ペンチル、3-(1-ナフチル)ペンチル、3-(1-ナフチル)ペンチル、3-(1-ナフチル)ペンチル、3-(1-ナフチル)ペンチル、3-(1-ナフチル)ペンチル、3-(1-ナフチル)ペキシル、3-(1-ナフチル)ペキシル、3-(1-ナフチル)ペキシル等の3-(1-ナフチル)ペキシル等の3-(1-ナフチル)ペキシル等の3-(1-ナフチル)ペキシル等の3-(1-ナフチル)ペキシル等の3-(1-ナフチル)ペキシル等の3-(1-ナフチル)ペキシル等の3-(1-ナフチル)ペキシル等の3-(1-ナフチル)ペキシル等の3-(1-ナフチル)ペキシル等の3-(1-ナフチル)ペナシル等の3-(1-ナフチル)ペキシル等の3-(1-ナフチル)ペキシル等の3-(1-ナフチル)ペナシル等の3-(1-ナフチル)

「架橋環式炭化水素基」としては、例えば、ビシクロ〔2.1.0〕ペンチル、ビシクロ〔2.2.1〕ヘプチル、ビシクロ〔2.2.1〕オクチル、アダマンチル等の基が挙げられる。

「スピロ環式炭化水素基」、としては、例えば、スピロ〔3.4〕オクチル、スピロ〔4.5〕デカー1,6-ジエニル等の基が挙げられる。

「テルペン系炭化水素」としては、例えば、ゲラニル、ネリル、リナリル、フィチル、メンチル、ボルニル等の基が挙げられる。

「ハロゲン化アルキル基」としては、「アルキル基」の1つの水素原子が「ハロゲン原子」で置換された基が挙げられ、例えば、フルオロメチル、ジフルオロメチル、リフルオロメチル、クロロメチル、ジクロロメチル、トリクロロメチル、ブロモメチル、ジブロモメチル、トリブロモメチル、ヨードメチル、ジョードメチル、トリョードメチル、2, 2, 2ートリフルオロエチル、ペンタフルオロエチル、3, 3, 3ートリフルオロプロピル、ヘプタフルオロプロピル、ヘプタフルオロイソプロピル、ノナフルオロブチル、パーフルオロヘキシル等の1万至13個のハロゲン原子で置換された $C_1 \sim C_6$ の直鎖状又は分枝鎖状のハロゲン化アルキル基が挙げられる。

「ヘテロ環基」としては、例えば、環系を構成する原子(環原子)として、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子等から選択されたヘテロ原子1乃至3種を少なくとも1個含む単環式又は縮合多環式ヘテロアリール基、並びに、環系を構成する原子(環原子)として、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子等から選択されたヘテロ原子1乃至3種を少なくとも1個含む単環式又は縮合多環式非芳香族ヘテロ環基が挙げられる。

「単環式へテロアリール基」としては、例えば、2-フリル、3-フリル、2-チエニル、3-チエニル、1-ピロリル、2-ピロリル、3-ピロリル、2ーオ キサゾリル、4-オキサゾリル、5-オキサゾリル、3-イソオキサゾリル、4 -イソオキサゾリル、5-イソオキサゾリル、2-チアゾリル、4-チアゾリル、 5-チアゾリル、3-イソチアゾリル、4-イソチアゾリル、5-イソチアゾリ ル、1-イミダゾリル、2-イミダゾリル、4-イミダゾリル、5-イミダゾリ ル、1-ピラゾリル、3-ピラゾリル、4-ピラゾリル、5-ピラゾリル、(1, 2,3-オキサジアゾール)-4-イル、(1,2,3-オキサジアゾール)-5 -イル、(1,2,4-オキサジアゾール)-3-イル、(1,2,4-オキサジ アゾール)-5-イル、(1,2,5-オキサジアゾール)-3-イル、(1,2,

5-オキサジアゾール) -4-イル、(1,3,4-オキサジアゾール) -2-イ ル、(1, 3, 4ーオキサジアゾール) -5-イル、フラザニル、(1, 2, 3-チアジアゾール) -4-イル、(1,2,3-チアジアゾール) -5-イル、(1, 2. 4-チアジアゾール) -3-イル、(1, 2, 4-チアジアゾール) -5-イ .ル、(1, 2, 5ーチアジアゾール) -3ーイル、(1, 2, 5ーチアジアゾール) アゾリル) -5-イル、(1H-1, 2, 3-トリアゾール) -1-イル、(1H-1, 2, 3-トリアゾール) -1-イル、(1H-1, 3-トリアリール) -1-イル --1, 2, 3-トリアゾール) -4ーイル、(1H-1, 2, 3-トリアゾール)-5-イル、(2H-1, 2, 3-トリアゾール) -2-イル、(2H-1, 2,3-トリアゾール)-4-イル、(1H-1, 2, 4-トリアゾール)-1-イル、 (1H-1, 2, 4-トリアゾール) -3-イル、<math>(1H-1, 2, 4-トリアゾ(4H-1, 2, 4-1) (4H-1, 2, 4-1) (4H-1, 2, 4-1)2. 4-トリアゾール) -4-イル、(1H-テトラゾール) -1-イル、(1H ーテトラゾール) -5-イル、(2H-テトラゾール) -2-イル、(2H-テト ラゾール) -5-イル、2-ピリジル、3-ピリジル、4-ピリジル、3ーピリ ダジニル、4ーピリダジニル、2ーピリミジニル、4ーピリミジニル、5ーピリ ミジニル、2ーピラジニル、(1, 2, 3ートリアジン) -4-イル、(1, 2, 3-トリアジン) -5-イル、(1, 2, 4-トリアジン) -3-イル、(1, 2, 4-トリアジン) -3-イル、(1, 2, 4-トリアジン) 4-トリアジン) -5-イル、(1, 2, 4-トリアジン) -6-イル、(1, 3, 4-トリアジン) -6-イル、(1, 3, 4-トリアジン) 5-トリアジン) -2-イル、1-アゼピニル、1-アゼピニル、2-アゼピニ ル、3-アゼピニル、4-アゼピニル、(1,4-オキサゼピン)-2-イル、(1, 4-オキサゼピン) -3-イル、(1, 4-オキサゼピン) -5-イル、(1, 4)ーオキサゼピン) ー6ーイル、(1, 4ーオキサゼピン) ー7ーイル、(1, 4ー チアゼピン) -2-イル、(1,4-チアゼピン) -3-イル、(1,4-チアゼ ピン) -5-イル、(1, 4ーチアゼピン) -6-イル、(1, 4ーチアゼピン) -7-イル等の5乃至7員の単環式へテロアリール基が挙げられる。

「縮合多環式へテロアリール基」としては、例えば、2-ベンゾフラニル、3-

ベンゾフラニル、4ーベンゾフラニル、5ーベンゾフラニル、6ーベンゾフラニ ル、7-ベンブフラニル、1-イソベンブフラニル、4-イソベンブフラニル、 5-イソベンゾフラニル、2-ベンゾ [b] チエニル、3-ベンゾ [b] チエニ ル、4-ベンゾ [b] チエニル、5-ベンゾ [b] チエニル、6-ベンソ [b]チエニル、7ーベンゾ [b] チエニル、1ーベンゾ [c] チエニル、4ーベンゾ [c] \mathcal{F} \mathcal 2ーインドリル、3ーインドリル、4ーインドリル、5ーインドリル、6ーイン ドリル、7-インドリル、(2H-イソインドール) -1-イル、(2H-イソイ ンドール) -2-イル、(2H-イソインドール) -4-イル、(2H-イソイン ドール) -5 - イル、(1H- インダゾール) - 1 - イル、<math>(1H- インダゾール)-3-1ル、(1H-1)インダゾール)-4-1ル、(1H-1)インダゾール)-5-1(2H-インダゾール) -1-イル、<math>(2H-インダゾール) -2-イル、(2Hーインダゾール) -4-イル、(2H-インダゾール) -5-イル、2-ベンゾオ キサゾリル、2-ベングオキサゾリル、4-ベングオキサゾリル、5-ベングオ キサゾリル、6 ーベンゾオキサゾリル、7 ーベンゾオキサゾリル、(1, 2 ーベン ゾイソオキサゾール)-3-イル、(1,2-ベンゾイソオキサゾール)-4-イ ル、(1, 2-ベンゾイソオキサゾール) -5-イル、(1, 2-ベンゾイソオキ 1 - ベンゾイソオキサゾール) - 3 - イル、<math>(2, 1 - ベンゾイソオキサゾール)-4-イル、(2, 1-ベンゾイソオキサゾール) -5-イル、(2, 1-ベンゾ イソオキサゾール) - 6 - イル、(2,1 - ベンゾイソオキサゾール) - 7 - イル、 2ーベンゾチアゾリル、4ーベンゾチアゾリル、5ーベンゾチアゾリル、6ーベ ンゾチアゾリル、7ーベンゾチアゾリル、(1,2ーベンゾイソチアゾール)-3 ーイル、(1,2-ベンゾイソチアゾール)-4-イル、(1,2-ベンゾイソチ $r y' - \nu - 5 - 4 \nu$ 、 $(1, 2 - ベン y' + 2 y' + 2 y' - \nu) - 6 - 4 \nu$ 、(1, 2)ーベンゾイソチアゾール) -7-イル、(2,1-ベンゾイソチアゾール) -3イル、(2, 1ーベンゾイソチアゾール) - 4 - イル、(2, 1 - ベンゾイソチア ベンゾイソチアゾール) -7-イル、(1,2,3-ベンゾオキサジアゾール)-4-イル、(1, 2, 3-ベンゾオキサジアゾール)-5-イル、(1, 2, 3-ベンゾオキサジアゾール) -6-イル、(1,2,3-ベンゾオキサジアゾール) ーベングオキサジアゾール) -5-イル、(1,2,3-ベングチアジアゾール) ベンゾチアジアゾール) -6-イル、(1,2,3-ベンゾチアジアゾール) -7 ーイル、(2, 1, 3ーベングチアジアゾール) -4ーイル、(2, 1, 3ーベン ゾチアジアゾール)-5-イル、(1H-ベンゾトリアゾール)-1-イル、(1H-ベンゾトリアゾール)-4-イル、(1H-ベンゾトリアゾール)-5-イル、 (1H-ベンゾトリアゾール)-6-イル、(1H-ベンゾトリアゾール)-7-イル、(2H-ベンゾドリアゾール) -2-イル、(2H-ベンゾトリアゾール) -4-イル、(2H-ベンゾトリアゾール) -5-イル、2-キノリル、3-キノ リル、4ーキノリル、5ーキノリル、6ーキノリル、7ーキノリル、8ーキノリ ル、1-イソキノリル、3-イソキノリル、4-イソキノリル、5-イソキノリ ル、6-イソキノリル、7-イソキノリル、8-イソキノリル、3-シンノリニ ル、4ーシンノリニル、5ーシンノリニル、6ーシンノリニル、7ーシンノリニ ル、8-シンノリニル、2-キナゾリニル、4-キナゾリニル、5-キナゾリニ ル、6ーキナブリニル、7ーキナブリニル、8ーキナブリニル、2ーキノキサリ ニル、5ーキノキサリニル、6ーキノキサリニル、1ーフタラジニル、5ーフタ ラジニル、6ーフタラジニル、2ーナフチリジニル、3ーナフチリジニル、4ー ナフチリジニル、2ープリニル、6ープリニル、7ープリニル、8ープリニル、 2ープテリジニル、4ープテリジニル、6ープテリジニル、7ープテリジニル、 1-カルバゾリル、2-カルバゾリル、3-カルバゾリル、4-カルバゾリル、 $9-カルバゾリル、<math>2-(\alpha-カルボリニル)、3-(\alpha-カルボリニル)、<math>4-$

 $(\alpha-$ カルボリニル)、5 - $(\alpha-$ カルボリニル)、6 - $(\alpha-$ カルボリニル)、7 $\dot{\alpha} = (\alpha - \beta \nu \pi J = \nu)$ 、8 $- (\alpha - \beta \nu \pi J = \nu)$ 、9 $- (\alpha - \beta \nu \pi J = \nu)$ 、 1-(β-πカルボニリル)、3-(β-πカルボニリル)、4-(β-πカルボニリル)、 $5-(\beta-\pi)\pi$ 8-(β-π)ルボニリル)、9-(β-π)ルボニリル)、1-(γ-π)ルボリニル)、 $2 - (\gamma - \mu \pi) (\gamma 6 - (\gamma - \pi \mu \pi y = \mu)$ 、 $7 - (\gamma - \pi \mu \pi y = \mu)$ 、 $8 - (\gamma - \pi \mu \pi y = \mu)$ 、 9ー (γーカルボリニル)、1ーアクリジニル、2ーアクリジニル、3ーアクリジ ニル、4ーアクリジニル、9ーアクリジニル、1ーフェノキサジニル、2ーフェ **ノキサジニル、3ーフェノキサジニル、4ーフェノキサジニル、10ーフェノキ** サジニル、1-フェノチアジニル、2-フェノチアジニル、3-フェノチアジニ ル、4-フェノチアジニル、10-フェノチアジニル、1-フェナジニル、2-フェナジニル、1-フェナントリジニル、2-フェナントリジニル、3-フェナ ントリジニル、4ーフェナントリジニル、6ーフェナントリジニル、7ーフェナ ントリジニル、8-フェナントリジニル、9-フェナントリジニル、10-フェ ナントリジニル、2-フェナントロリニル、3-フェナントロリニル、4-フェ ナントロリニル、5-フェナントロリニル、6-フェナントロリニル、7-フェ ナントロリニル、8-フェナントロリニル、9-フェナントロリニル、10-フ ェナントロリニル、1ーチアントレニル、2ーチアントレニル、1ーインドリジ ニル、2-インドリジニル、3-インドリジニル、5-インドリジニル、6-イ ンドリジニル、7ーインドリジニル、8ーインドリジニル、1ーフェノキサチイ ニル、2-フェノキサチイニル、3-フェノキサチイニル、4-フェノキサチイ ニル、チエノ〔2, 3-b〕フリル、ピロロ〔1, 2-b〕ピリダジニル、ピラ 5-a] ピリジル、イミダゾ〔1, 2-b] ピリダジニル、イミダゾ〔1, 2-b] a] ピリミジニル、1, 2, 4ートリアゾロ [4, 3-a] ピリジル、1, 2, 4ートリアゾロ [4, 3ーa] ピリダジニル等の 8 乃至 1 4 員の縮合多環式ヘテ

ロアリール基が挙げられる。

「単環式非芳香族へテロ環基」としては、例えば、1ーアジリジニル、1ーアゼチジニル、1ーピロリジニル、2ーピロリジニル、3ーピロリジニル、2ーテトラヒドロフリル、チオラニル、1ーイミダゾリジニル、2ーイミダゾリジニル、4ーイミダゾリジニル、1ーピラプリジニル、3ーピラゾリジニル、4ーピラブリジニル、1ー(2ーピロリニル)、1ー(2ーイミダゾリニル)、2ー(2ーイミダゾリニル)、1ー(2ーピラブリニル)、3ー(2ーピラブリニル)、3ー(2ーピラブリニル)、ピペリジノ、2ーピペリジニル、3ーピペリジニル、4ーピペリジニル、1ーホモピペリジニル、2ーテトラヒドロピラニル、モルホリノ、(チオモルホリン) ー4ーイル、1ーピペラジニル、1ーホモピペラジニル等の3万至7員の飽和若しくは不飽和の単環式非芳香族へテロ環基が挙げられる。

「縮合多環式非芳香族へテロ環基」としては、例えば、2ーキヌクリジニル、2 ークロマニル、3ークロマニル、4ークロマニル、5ークロマニル、6ークロマ ニル、7ークロマニル、8ークロマニル、1ーイソクロマニル、3ーイソクロマ ニル、4-イソクロマニル、5-イソクロマニル、6-イソクロマニル、7-イ ソクロマニル、8-イソクロマニル、2-チオクロマニル、3-チオクロマニル、 4ーチオクロマニル、5ーチオクロマニル、6ーチオクロマニル、7ーチオクロ マニル、8ーチオクロマニル、1ーイソチオクロマニル、3ーイソチオクロマニ ル、4-イソチオクロマニル、5-イソチオクロマニル、6-イソチオクロマニ ル、7-イソチオクロマニル、8-イソチオクロマニル、1-インドリニル、2 ーインドリニル、3ーインドリニル、4ーインドリニル、5ーインドリニル、6 ーインドリニル、7ーインドリニル、1ーイソインドリニル、2ーイソインドリ ニル、4 ーイソインドリニル、5 ーイソインドリニル、2 ー (4 H ー クロメニル)、 3-(4H-クロメニル)、4-(4H-クロメニル)、5-(4H-クロメニル)、 6-(4H-クロメニル)、7-(4H-クロメニル)、8-(4H-クロメニル)、 1ーイソクロメニル、3ーイソクロメニル、4ーイソクロメニル、5ーイソクロ メニル、6-イソクロメニル、7-イソクロメニル、8-イソクロメニル、1-

(1H-ピロリジニル)、2-(1H-ピロリジニル)、3-(1H-ピロリジニル)、5-(1H-ピロリジニル)、6-(1H-ピロリジニル)、7-(1H-ピロリジニル)、7-(1H-ピロリジニル)等の8乃至10員の飽和若しくは不飽和の縮合多環式非芳香族へテロ環基が挙げられる。

上記「ヘテロ環基」の中で、環系を構成する原子(環原子)として、結合手を有する窒素原子の他に、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子等から選択されたヘテロ原子1乃至3種を有していてもよい単環式又は縮合多環式ヘテロアリール基、並びに、環系を構成する原子(環原子)として、結合手を有する窒素原子の他に、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子等から選択されたヘテロ原子1乃至3種を有していてもよい単環式又は縮合多環式非芳香族ヘテロ環基を「環状アミノ基」と称し、例えば、1ーピロリジニル、1ーイミダゾリジニル、1ーピラゾリジニル、1ーオキサゾリジニル、1ーチアゾリジニル、ピペリジノ、モルホリノ、1ーピペラジニル、チオモルホリンー4ーイル、1ーホモピペリジニル、1ーホモピペラジニル、クラジニル、2ーピロリンー1ーイル、2ーイミダゾリンー1ーイル、2ーピラゾリンー1ーイル、1ーインドリニル、1、2、3、4ーテトラヒドロキノリンー1ーイル、1、2、3、4ーテトラヒドロキノリンー1ーイル、1・2、3、4ーテトラヒドロオノリンー2ーイル、1ーピロリル、1ーイミダゾリル、1ーピラゾリル、1ーインドリル、1ーインダゾリル、2ーイソインドリル等の基が挙げられる。

上記「シクロアルキル基」、「シクロアルケニル基」、「シクロアルカンジエニル基」、「アリール基」、「シクロアルキレン基」、「シクロアルケニレン基」、「アリーレン基」、「架橋環式炭化水素基」、「スピロ環式炭化水素基」、及び「ヘテロ環基」を総称して「環式基」と称する。また、該「環式基」の中で、特に「アリール基」、「アリーレン基」、「単環式ヘテロアリール基」、及び「縮合多環式ヘテロアリール基」を総称して「芳香環式基」と称する。

「炭化水素-オキシ基」としては、「ヒドロキシ基」の水素原子が「炭化水素基」で置換された基が挙げられ、「炭化水素」としては、上記「炭化水素基」と同様の基が挙げられる。「炭化水素-オキシ基」としては、例えば、アルコキシ基(アル

X.

キルーオキシ基)、アルケニルーオキシ基、アルキニルーオキシ基、シクロアルキルーオキシ基、シクロアルキルーアルキルーオキシ基等の脂肪族炭化水素ーオキシ基;アリールーオキシ基;アラルキルーオキシ基;アルキレンージオキシ基等が挙げられる。

「アルコキシ基(アルキルーオキシ基)」としては、例えば、メトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、イソプロポキシ、n-プトキシ、n-プトキシ、n-プトキシ、n-プトキシ、n-プトキシ、n-ペンチルオキシ、n-プトキシ、n-ペンチルオキシ、n-ペンチルオキシ、n-ペンチルオキシ、n-ペンチルオキシ、n-ペンチルオキシ、n-ペンチルオキシ、n-ペンチルオキシ、n-ペンチルオキシ、n-ペンチルオキシ、n-ペンチルオキシ、n-ペンチルオキシ、n-ペンチルオキシ、n-ペンチルブトキシ、n-ペンチルブトキシ、n-ペンチルブトキシ、n-ペンチルブトキシ、n-ペンチルブトキシ、n-ペンチルブトキシ、n-アリブトキシ、n-0 、n-0 、

「アルケニルーオキシ甚」としては、例えば、ビニルオキシ、(プロパー1ーエンー1ーイル) オキシ、アリルオキシ、イソプロペニルオキシ、(ブター1ーエンー1ーイル) オキシ、(ブター2ーエンー1ーイル) オキシ、(ブター3ーエンー1ーイル) オキシ、(フター2ーエンー1ーイル) オキシ、(1ーメチルプロパー2ーエンー1ーイル) オキシ、(1ーメチルプロパー2ーエンー1ーイル) オキシ、(ペンター1ーエンー1ーイル) オキシ、(ペンター2ーエンー1ーイル) オキシ、(ペンター4ーエンー1ーイル) オキシ、(3ーメチルブター2ーエンー1ーイル) オキシ、(3ーメチルブター3ーエンー1ーイル) オキシ、(ヘキサー1ーエンー1ーイル) オキシ、(ヘキサー2ーエンー1ーイル) オキシ、(ヘキサー3ーエンー1ーイル) オキシ、(ヘキサー3ーエンー1ーイル) オキシ、(ヘキサー4ーエンー1ーイル) オキシ、(ヘキサー5ーエ

ンー1ーイル)オキシ、(4-)メチルペンター3ーエンー1ーイル)オキシ、(4-)メチルペンター3ーエンー1ーイル)オキシ、 $(^2$ クー1ーエンー1ーイル)オキシ、 $(^2$ クー6ーエンー1ーイル)オキシ、 $(^2$ クー1ーエンー1ーイル)オキシ、 $(^2$ クター7ーエンー1ーイル)オキシ、 $(^2$ クター7ーエンー1ーイル)オキシ、 $(^2$ クター7ーエンー1ーイル)オキシ、 $(^2$ クター7ーエンー1ーイル)オキシ、 $(^2$ クター7ーエンー1ーイル)オキシ、 $(^2$ クーターエンー1ーイル)オキシ、 $(^2$ クンデカー1ーエンー1ーイル)オキシ、 $(^2$ クンデカー1のーエンー1ーイル)オキシ、 $(^2$ 0 トリデカー1のーエンー1ーイル)オキシ、 $(^2$ 0 トリデカー1のーエンー1ーイル)オキシ、 $(^2$ 0 トリデカー1の一イル)オキシ、 $(^2$ 0 トリデカー1の一イル)オキシ、 $(^2$ 0 トリデカー1の一イーイル)オキシ、 $(^2$ 0 トリデカー1の一イーイル)オキシ、 $(^2$ 0 トリデカー1の一イーイル)オキシ、 $(^2$ 0 トリデカー1の一イーイル)オキシ等の $(^2$ 0 アークニンー1ーイル)オキシ等の $(^2$ 0 アークニンー1ーイル)オキシ等の $(^2$ 0 アークニンー1ーイル)オキシ基が挙げられる。

「アルキニルーオキシ基」としては、例えば、エチニルオキシ、(プロパー1ーインー1ーイル)オキシ,(プロパー2ーインー1ーイル)オキシ,(ブター1ーインー1ーイル)オキシ、(ブター3ーインー1ーイル)オキシ、(1ーメチルプロパー2ーインー1ーイル)オキシ,(ペンター1ーインー1ーイル)オキシ、(ペンター4ーインー1ーイル)オキシ、(ヘキサー1ーインー1ーイル)オキシ、(ヘキサー5ーインー1ーイル)オキシ、(ヘプター1ーインー1ーイル)オキシ、(ヘプター6ーインー1ーイル)オキシ、(オクター1ーインー1ーイル)オキシ、(オクター7ーインー1ーイル)オキシ、(ノナー1ーインー1ーイル)オキシ、(ブカー9ーインー1ーイル)オキシ、(デカー1ーインー1ーイル)オキシ、(ヴァカー1のーインー1ーイル)オキシ、(ヴァカー1のーインー1ーイル)オキシ、(ドデカー11ーインー1ーイル)オキシ、(トリデカー10ーインー1ーイル)オキシ、(トリデカー11ーインー1ーイル)オキシ、(トリデカー12ーインー1ーイル)オキシ、(パンタデカー

「シクロアルキルーオキシ基」としては、例えば、シクロプロポキシ、シクロプトキシ、シクロペンチルオキシ、シクロヘキシルオキシ、シクロへプチルオキシ、シクロオクチルオキシ等の $C_3 \sim C_8$ のシクロアルキルーオキシ基が挙げられる。「シクロアルキルーアルキルーオキシ基」としては、例えば、シクロプロピルメトキシ、1ーシクロプロピルエトキシ、2ーシクロプロピルエトキシ、3ーシクロプロピルプロポキシ、4ーシクロプロピルブトキシ、5ーシクロプロピルペンチルオキシ、6ーシクロプロピルへキシルオキシ、シクロブチルメトキシ、シクロペンチルメトキシ、シクロブチルメトキシ、シクロペンチルメトキシ、シクロインチルメトキシ、シクロヘキシルプロポキシ、4ーシクロヘキシルブトキシ、シクロヘプチルメトキシ、シクロオクチルメトキシ、6ーシクロオクチルヘキシルオキシ等の $C_4 \sim C_{14}$ のシクロアルキルーアルキルーオキシ基が挙げられる。

「アリールーオキシ基」としては、例えば、フェノキシ、1ーナフチルオキシ、2ーナフチルオキシ、アントリルオキシ、フェナントリルオキシ、アセナフチレニルオキシ等の $C_6 \sim C_{14}$ のアリールーオキシ基が挙げられる。

「アラルキルーオキシ基」としては、例えば、ベンジルオキシ、1ーナフチルメトキシ、2ーナフチルメトキシ、アントラセニルメトキシ、フェナントレニルメトキシ、アセナフチレニルメトキシ、ジフェニルメトキシ、1ーフェネチルオキシ、2ーフェネチルオキシ、1ー (1ーナフチル)エトキシ、1ー (2ーナフチル)エトキシ、2ー (1ーナフチル)エトキシ、2ー (2ーナフチル)エトキシ、3ーフェニルプロポキシ、3ー (1ーナフチル)プロポキシ、3ー (2ーナフチル)プロポキシ、4ーフェニルプトキシ、4ー (1ーナフチル)プトキシ、4ー (2ーナフチル)ブトキシ、5ー (1ーナフチル)ペンチルオキシ、5ー (1ーナフチル)ペンチルオキシ、5ー (1ーナフチル)オキシ、1ー (1-ナフチル)ペンチルオキシ、1ー (1-ナフチル)ペンチルオキシ、1ー (1-ナフチル)ペンチルオキシ、1- (1-ナフチル)ペンチルオキシ、1- (1-ナフチル)ペンチルオキシ、1- (1-ナフチル)ペキシルオキシ、1- (1-ナフチル)ペキシル

ç

オキシ等のC₂~C₁₆のアラルキルーオキシ基が挙げられる。

「アルキレンジオキシ基」としては、例えば、メチレンジオキシ、エチレンジオキシ、1-メチルメチレンジオキシ、1, 1-ジメチルメチレンジオキシ等の基が挙げられる。

「ハロゲン化アルコキシ基(ハロゲン化アルキルーオキシ基)」としては、「ヒドロキシ基」の水素原子が「ハロゲン化アルキル基」で置換された基が挙げられ、例えば、フルオロメトキシ、ジフルオロメトキシ、クロロメトキシ、ブロモメトキシ、ヨードメトキシ、トリフルオロメトキシ、トリクロロメトキシ、2,2,2ートリフルオロエトキシ、ペンタフルオロエトキシ、3,3,3ートリフルオロプポキシ、ヘプタフルオロプポキシ、人ナフルオロブポキシ、ハプタフルオロプポキシ、人ナフルオロブトキシ、パーフルオロヘキシルオキシ等の1乃至13個のハロゲン原子で置換された $C_1 \sim C_6$ の直鎖状又は分枝鎖状のハロゲン化アルコキシ基が挙げられる。

「ヘテロ環ーオキシ基」としては、「ヒドロキシ基」の水素原子が、「ヘテロ環基」 で置換された基が挙げられ、「ヘテロ環」としては、上記「ヘテロ環基」と同様の 基が挙げられる。「ヘテロ環ーオキシ基」としては、例えば、単環式ヘテロアリー ルーオキシ基、縮合多環式ヘテロアリールーオキシ基、単環式非芳香族ヘテロ環 ーオキシ基、縮合多環式非芳香族ヘテロ環ーオキシ基等が挙げられる。

「単環式へテロアリールーオキシ基」としては、例えば、3ーチエニルオキシ、 (イソキサゾールー3ーイル) オキシ、(チアゾールー4ーイル) オキシ、2ーピ リジルオキシ、3ーピリジルオキシ、4ーピリジルオキシ、(ピリミジンー4ーイ ル) オキシ等の基が挙げられる。

「縮合多環式へテロアリールーオキシ基」としては、5 ーインドリルオキシ、(ベンズイミダゾールー2ーイル) オキシ、2 ーキノリルオキシ、3 ーキノリルオキシ、4 ーキノリルオキシ等の基が挙げられる。

「単環式非芳香族へテロ環ーオキシ基」としては、例えば、3 ーピロリジニルオキシ、4 ーピペリジニルオキシ等の基が挙げられる。

「縮合多環式非芳香族へテロ環ーオキシ基」としては、例えば、3-インドリニルオキシ、4-クロマニルオキシ等の基が挙げられる。

「炭化水素ースルファニル基」としては、「スルファニル基」の水素原子が、「炭化水素基」で置換された基が挙げられ、「炭化水素」としては、上記「炭化水素基」と同様の基が挙げられる。「炭化水素ースルファニル基」としては、例えば、アルキルースルファニル基、アルキニルースルファニル基、アルキニルースルファニル基、シクロアルキルースルファニル基、シクロアルキルースルファニル基等の脂肪族炭化水素ースルファニル基;アリールースルファニル基、アラルキルースルファニル基等が挙げられる。

「アルキルースルファニル基」としては、例えば、メチルスルファニル、エチル スルファニル、nープロピルスルファニル、イソプロピルスルファニル、nーブ チルスルファニル、イソブチルスルファニル、secーブチルスルファニル、 t ertーブチルスルファニル、nーペンチルスルファニル、イソペンチルスルフ アニル、(2-メチルブチル) スルファニル、(1-メチルブチル) スルファニル、 ネオペンチルスルファニル、(1, 2-ジメチルプロピル)スルファニル、(1-エチルプロピル) スルファニル、n-ヘキシルスルファニル、(4-メチルペンチ ル) スルファニル、(3-メチルペンチル) スルファニル、(2-メチルペンチル) スルファニル、(1-メチルペンチル)スルファニル、(3,3-ジメチルブチル) スルファニル、(2, 2ージメチルブチル)スルファニル、(1, 1ージメチルブ チル) スルファニル、(1, 2-ジメチルブチル) スルファニル、(1, 3-ジメ チルブチル)スルファニル、(2,3-ジメチルブチル)スルファニル、(2-エ チルブチル)スルファニル、(1-エチルブチル)スルファニル、(1-エチルー 1-メチルプロピル)スルファニル、n-ヘプチルスルファニル、n-オクチル スルファニル、nーノニルスルファニル、nーデシルスルファニル、nーウンデ シルスルファニル、nードデシルスルファニル、nートリデシルスルファニル、 n-テトラデシルスルファニル、n-ペンタデシルスルファニル等の $C_1\sim C_{15}$ の直鎖状又は分枝鎖状のアルキルースルファニル基が挙げられる。

CONTRACT CARL GARAGE

「アルケニルースルファニル基」としては、例えば、ビニルスルファニル、(プロ パー1ーエンー1ーイル)スルファニル、アリルスルファニル、イソプロペニル スルファニル、(ブター1ーエンー1ーイル) スルファニル、(ブター2ーエンー 1ーイル)スルファニル、(ブター3ーエンー1ーイル)スルファニル、(2ーメ チルプロパー2-エン-1-イル) スルファニル、(1-メチルプロパー2-エン -1-イル)スルファニル、(ペンタ-1-エン-1-イル)スルファニル、(ペ ンター2-エンー1-イル) スルファニル、(ペンター3-エンー1-イル) スル ファニル、(ペンター4ーエンー1ーイル) スルファニル、(3ーメチルブター2 ーエンー1ーイル) スルファニル、(3ーメチルブター3ーエンー1ーイル) スル ファニル、(ヘキサー1ーエンー1ーイル) スルファニル、(ヘキサー2ーエンー 1ーイル)スルファニル、(ヘキサー3ーエンー1ーイル)スルファニル、(ヘキ サー4ーエンー1ーイル)スルファニル、(ヘキサー5ーエンー1ーイル)スルフ ァニル、(4ーメチルペンター3ーエンー1ーイル) スルファニル、(4ーメチル ペンター3-エン-1-イル) スルファニル、(ヘプター1-エン-1-イル) ス ルファニル、(ヘプター6ーエンー1ーイル)スルファニル、(オクター1ーエン -1-イル)スルファニル、(オクター7-エン-1-イル)スルファニル、(ノ ナー1ーエンー1ーイル) スルファニル、(ノナー8ーエンー1ーイル) スルファ ニル、(デカー1ーエンー1ーイル) スルファニル、(デカー9ーエンー1ーイル) スルファニル、(ウンデカー1ーエンー1ーイル)スルファニル、(ウンデカー1 0-エン-1-イル) スルファニル、(ドデカ-1-エン-1-イル) スルファニ ル、(ドデカー11ーエンー1ーイル) スルファニル、(トリデカー1ーエンー1 ーイル)スルファニル、(トリデカー12ーエンー1ーイル)スルファニル、(テ トラデカー1ーエンー1ーイル) スルファニル、(テトラデカー13ーエンー1ー イル) スルファニル、(ペンタデカー1ーエンー1ーイル) スルファニル、(ペン タデカー14ーエンー1ーイル)スルファニル等のC2~C15の直鎖状又は分枝 鎖状のアルケニルースルファニル基が挙げられる。

「アルキニルースルファニル基」としては、例えば、エチニルスルファニル、(プ

ロパー1ーインー1ーイル) スルファニル, (プロパー2ーインー1ーイル) スル ファニル, (ブター1ーインー1ーイル) スルファニル、(ブター3ーインー1ー イル)スルファニル、(1-メチルプロパー2-インー1-イル)スルファニル、 (ペンター1ーイン-1ーイル) スルファニル、(ペンター4ーイン-1ーイル) スルファニル、(ヘキサー1ーイン-1ーイル) スルファニル、(ヘキサー5ーイ ン-1-イル)スルファニル、(ヘプタ-1-イン-1-イル、(ヘプター6-イ ン-1-イル) スルファニル、(オクタ-1-イン-1-イル) スルファニル、(オ クター7ーインー1ーイル) スルファニル、(ノナー1ーインー1ーイル) スルフ ァニル、(ノナー8-イン-1-イル) スルファニル、(デカー1-イン-1-イ ル) スルファニル、(デカ-9-イン-1-イル) スルファニル、(ウンデカ-1 ーイン-1-イル) スルファニル、(ウンデカ-10-イン-1-イル) スルファ ニル、(ドデカー1ーイン-1ーイル)スルファニル、(ドデカー11ーイン-1 ーイル)スルファニル、(トリデカー1ーインー1ーイル)スルファニル、(トリ デカー12-イン-1-イル)スルファニル、(テトラデカー1-イン-1-イル) スルファニル、(テトラデカー13-イン-1-イル) スルファニル、(ペンタデ カー1ーイン-1ーイル) スルファニル、(ペンタデカー14ーイン-1ーイル) スルファニル等のC₂~C₁₅の直鎖状又は分枝鎖状のアルキニルースルファニル 基が挙げられる。

「シクロアルキルースルファニル基」としては、例えば、シクロプロピルスルファニル、シクロブチルスルファニル、シクロペンチルスルファニル、シクロヘキシルスルファニル、シクロへプチルスルファニル、シクロオクチルスルファニル等の $C_3 \sim C_8$ のシクロアルキルースルファニル基が挙げられる。

「シクロアルキルーアルキルースルファニル基」としては、例えば、(シクロプロピルメチル) スルファニル、(1ーシクロプロピルエチル) スルファニル、(2ーシクロプロピルエチル) スルファニル、(3ーシクロプロピルプロピル) スルファニル、(4ーシクロプロピルブチル) スルファニル、(5ーシクロプロピルペンチル) スルファニル、(6ーシクロプロピルヘキシル) スルファニル、(シクロブチ

ルメチル)スルファニル、(シクロペンチルメチル)スルファニル、(シクロブチルメチル)スルファニル、(シクロペンチルメチル)スルファニル、(シクロヘキシルメチル)スルファニル、(3-2000 カーンクロへキシルプロピル)スルファニル、(4-2000 カーングロペナシルブチル)スルファニル、(10000 カーングロペプチルメチル)スルファニル、(10000 カーングロペプチルメチル)スルファニル、(10000 カーングロオクチルペキシル)・スルファニル等の1000 カーアルキルーアルキルースルファニル基が挙げられる。

「アリールースルファニル基」としては、例えば、フェニルスルファニル、1ーナフチルスルファニル、2ーナフチルスルファニル、アントリルスルファニル、フェナントリルスルファニル、アセナフチレニルスルファニル等の $C_6 \sim C_{14}$ のアリールースルファニル基が挙げられる。

「アラルキルースルファニル基」としては、例えば、ベンジルスルファニル、(1 ーナフチルメチル)スルファニル、(2 ーナフチルメチル)スルファニル、(アントラセニルメチル)スルファニル、(フェナントレニルメチル)スルファニル、(アセナフチレニルメチル)スルファニル、(フェナントレニルメチル)スルファニル、(1 ーフェネチル)スルファニル、(2 ーフェネチル)スルファニル、(1 ー(1 ーナフチル)エチル)スルファニル、(1 ー(2 ーナフチル)エチル)スルファニル、(2 ー(2 ーナフチル)エチル)スルファニル、(2 ー(1 ーナフチル)エチル)スルファニル、(3 ー(1 ーナフチル)スルファニル、(3 ーフェニルプロピル)スルファニル、(3 ー(1 ーナフチル)プロピル)スルファニル、(4 ーフェニルブチル)スルファニル、(4 ー(1 ーナフチル)ブチル)スルファニル、(4 ー(2 ーナフチル)ブチル)スルファニル、(4 ー(2 ーナフチル)ブチル)スルファニル、(5 ー(2 ーナフチル)スルファニル、(5 ー(2 ーナフチル)ペンチル)スルファニル、(6 ー(1 ーナフチル)スルファニル、(6 ー(2 ーナフチル)へキシル)スルファニル、(5 ー(2 ーナフチル)へキシル)スルファニル、(5 ー(2 ーナフチル)へキシル)スルファニル、(6 ー(2 ーナフチル)へキシル)スルファニル、「5 ー(2 ーナフチル)へキシル)スルファニル、(6 ー(2 ーナフチル)へキシル)スルファニル、「5 ー(2 ーナフチル)へキシル)スルファニル、(5 ー(2 ーナフチル)へキシル)スルファニル、(5 ー(2 ーナフチル)へキシル)スルファニル

「ハロゲン化アルキルースルファニル基」としては、「スルファニル基」の水素原

子が「ハロゲン化アルキル基」で置換された基が挙げられ、例えば、(フルオロメチル)スルファニル、(クロロメチル)スルファニル、(ブロモメチル)スルファニル、(カリフルオロメチル)スルファニル、(トリフルオロメチル)スルファニル、(トリフルオロメチル)スルファニル、(トリクロロメチル)スルファニル、(2,2,2-トリフルオロエチル)スルファニル、(ペンタフルオロエチル)スルファニル、(3,3,3-トリフルオロプロピル)スルファニル、(ヘプタフルオロプロピル)スルファニル、(ヘプタフルオロイソプロピル)スルファニル、(ハーフルオロイソプロピル)スルファニル、(ノナフルオロブチル)スルファニル、(パーフルオロへキシル)スルファニル等の1万至13個のハロゲン原子で置換された $C_1 \sim C_6$ の直鎖状又は分枝鎖状のハロゲン化アルキルースルファニル基が挙げられる。

「ヘテロ環ースルファニル基」としては、「スルファニル基」の水素原子が、「ヘテロ環基」で置換された基が挙げられ、「ヘテロ環」としては、上記「ヘテロ環基」と同様の基が挙げられる。「ヘテロ環ースルファニル基」としては、例えば、単環式ヘテロアリールースルファニル基、縮合多環式ヘテロアリールースルファニル基、単環式非芳香族ヘテロ環ースルファニル基、縮合多環式非芳香族ヘテロ環ースルファニル基等が挙げられる。

「単環式へテロアリールースルファニル基」としては、例えば、(イミダゾールー2ーイル) スルファニル、(1,2,4ートリアゾールー2ーイル) スルファニル、(ピリジンー2ーイル) スルファニル、(ピリジンー4ーイル) スルファニル、(ピリジンー2ーイル) スルファニル、(ピリジンー2ーイル) スルファニル、(ピリジンー2ーイル) スルファニル等の基が挙げられる。

「縮合多環式へテロアリールースルファニル基」としては、(ベンズイミダゾール -2-イル) スルファニル、(キノリン-2-イル) スルファニル、(キノリン-4-イル) スルファニル等の基が挙げられる。

「単環式非芳香族へテロ環ースルファニル基」としては、例えば、(3-ピロリジ ニル)スルファニル、(4-ピペリジニル)スルファニル等の基が挙げられる。

「縮合多環式非芳香族へテロ環ースルファニル基」としては、例えば、(3ーインドリニル)スルファニル、(4ークロマニル)スルファニル等の基が挙げられる。

「アシル基」としては、例えば、ホルミル基、グリオキシロイル基、チオホルミル基、カルバモイル基、チオカルバモイル基、スルファモイル基、スルフィナモイル基、カルボキシ基、スルホ基、ホスホノ基、及び下記式:

(式中、R * 1 及び R b 1 は、同一又は異なって、炭化水素基又はヘテロ環基を表す

か、あるいはR*1及びR*1が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基を表す)で表される基が挙げられる。

上記「アシル基」の定義において、

式 $(\omega-1$ A) で表される基の中で、 R^{*1} が炭化水素基である基を「炭化水素-カルボニル基」(具体例:アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリル、バレリル、イソバレリル、ピバロイル、ラウロイル、ミリストイル、パルミトイル、アクリロイル、プロピオロイル、メタクリロイル、クロトノイル、イソクロトノイル、シクロヘキシルカルボニル、シクロヘキシルメチルカルボニル、ベンゾイル、1-ナフトイル、2-ナフトイル、フェニルアセチル等の基)、 R^{*1} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーカルボニル基」(具体例:2-テノイル、3-フロイル、ニコチノイル、イソニコチノイル等の基)と称する。

式 $(\omega - 2A)$ で表される基の中で、 R^{a1} が炭化水素基である基を「炭化水素ーオキシーカルボニル基」(具体例: メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、フェノキシカルボニル、ベンジルオキシカルボニル等の基)、 R^{a1} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシーカルボニル基」(具体例: 3-ピリジルオキシカルボニル等の基)と称する。

式 $(\omega - 3 A)$ で表される基の中で、 R^{a1} が炭化水素基である基を「炭化水素 - カルボニルーカルボニル基」(具体例: ピルボイル等の基)、 R^{a1} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーカルボニルーカルボニル基」と称する。

式 $(\omega - 4A)$ で表される基の中で、 R^{*1} が炭化水素基である基を「炭化水素ーオキシーカルボニルーカルボニル基」(具体例:メトキサリル、エトキサリル等の基)、 R^{*1} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシーカルボニルーカルボニル基」と称する。

式 $(\omega - 5 A)$ で表される基の中で、 R^{a1} が炭化水素基である基を「炭化水素 - スルファニルーカルボニル基」、 R^{a1} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ースルファニルーカルボニル基」と称する。

式 (ω-6A) で表される基の中で、R a 1 が炭化水素基である基を「炭化水素-

チオカルボニル基」、R^{al}がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーチオカルボニル 基」と称する。

式 $(\omega - 7A)$ で表される基の中で、 R^{*1} が炭化水素基である基を「炭化水素ーオキシーチオカルボニル基」、 R^{*1} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシーチオカルボニル基」と称する。

式 (ω-8A) で表される基の中で、R*1が炭化水素基である基を「炭化水素-スルファニルーチオカルボニル基」、R*1がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ースルファニルーチオカルボニル基」と称する。

式 $(\omega - 9 A)$ で表される基の中で、 R^{a1} が炭化水素基である基を「N -炭化水素 - カルバモイル基」 (具体例: N -メチルカルバモイル等の基)、 R^{a1} がヘテロ環基である基を「N - N -

式($\omega-1$ 0A)で表される基の中で、 R^{a1} 及び R^{b1} が炭化水素基である基を「N, N-ジ(炭化水素) -カルバモイル基」(具体例:N, $N-ジメチルカルバモイル等の基)、<math>R^{a1}$ 及び R^{b1} がヘテロ環基である基を「N, N-ジ(ヘテロ環) -カルバモイル基」、 R^{a1} が炭化水素基であり R^{b1} がヘテロ環基である基を「N-炭化水素-N-ヘテロ環ー置換カルバモイル基」、 R^{a1} 及び R^{b1} が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「環状アミノーカルボニル基」(具体例:モルホリノカルボニル等の基)と称する。

式 $(\omega-11A)$ で表される基の中で、 R^{*1} が炭化水素基である基を「N-炭化水素-チオカルバモイル基」、 R^{*1} がヘテロ環基である基を「N-ヘテロ環-チオカルバモイル基」と称する。

式 $(\omega-12A)$ で表される基の中で、 R^{a1} 及び R^{b1} が炭化水素基である基を「N, N-ジ(炭化水素) - チオカルバモイル基」、 R^{a1} 及び R^{b1} がヘテロ環基である基を「N, N-ジ(ヘテロ環) - チオカルバモイル基」、 R^{a1} が炭化水素基であり R^{b1} がヘテロ環基である基を「N-炭化水素-N-ヘテロ環ーチオカルバモイル基」、 R^{a1} 及び R^{b1} が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「環状アミノーチオカルボニル基」と称する。

式 $(\omega-13A)$ で表される基の中で、 R^{a1} が炭化水素基である基を「N-炭化水素-スルファモイル基」、 R^{a1} がヘテロ環基である基を「N-ヘテロ環-スルファモイル基」と称する。

式 $(\omega-14A)$ で表される基の中で、 R^{a1} 及び R^{b1} が炭化水素基である基を「N, N-ジ(炭化水素) -スルファモイル基」(具体例:N, N-ジメチルスルファモイル等の基)、 R^{a1} 及び R^{b1} がヘテロ環基である基を「N, N-ジ(ヘテロ環) スルファモイル基」、 R^{a1} が炭化水素基であり R^{b1} がヘテロ環基である基を「N 一炭化水素-Nーヘテロ環-スルファモイル基」、 R^{a1} 及び R^{b1} が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「環状アミノースルホニル基」(具体例:1-ピロリルスルホニル等の基)と称する。

式 $(\omega-15A)$ で表される基の中で、 R^{a1} が炭化水素基である基を「N-炭化水素ースルフィナモイル基」、 R^{a1} がヘテロ環基である基を「N-ヘテロ環ースルフィナモイル基」と称する。

式 $(\omega-16A)$ で表される基の中で、 R^{a1} 及び R^{b1} が炭化水素基である基を「N, N-ジ(炭化水素) -スルフィナモイル基」、 R^{a1} 及び R^{b1} がヘテロ環基である基を「N, N-ジ(ヘテロ環) -スルフィナモイル基」、 R^{a1} が炭化水素基であり R^{b1} がヘテロ環基である基を「N-炭化水素-N-ヘテロ環-スルフィナモイル基」、 R^{a1} 及び R^{b1} が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「環状アミノースルフィニル基」と称する。

式 $(\omega-17A)$ で表される基の中で、 R^{*1} が炭化水素基である基を「炭化水素 - オキシースルホニル基」、 R^{*1} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシースルホニル基」と称する。

式 $(\omega-18A)$ で表される基の中で、 R^{a1} が炭化水素基である基を「炭化水素 - オキシースルフィニル基」、 R^{a1} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシースルフィニル基」と称する。

式 $(\omega-19A)$ で表される基の中で、 R^{*1} 及び R^{*1} が炭化水素基である基を $\lceil O,O'-\circlearrowleft$ (炭化水素) -ホスホノ基 \rfloor 、 R^{*1} 及び R^{*1} がヘテロ環基である基を $\lceil O,$

O'-ジ(ヘテロ環)ーホスホノ基」、R°¹が炭化水素基でありR゚¹がヘテロ環 基である基を「O-炭化水素-O'-ヘテロ環ーホスホノ基」と称する。

式 (ω-20A) で表される基の中で、R^{*1}が炭化水素基である基を「炭化水素 -スルホニル基」(具体例:メタンスルホニル、ベンゼンスルホニル等の基)、R *1がヘテロ環基である基を「ヘテロ環-スルホニル基」と称する。

式 $(\omega - 21A)$ で表される基の中で、 R^{*1} が炭化水素基である基を「炭化水素 - スルフィニル基」具体例:メチルスルフィニル、ベンゼンスルフィニル等の基)、 R^{*1} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環- スルフィニル基」と称する。

上記式($\omega-1$ A)乃至($\omega-2$ 1A)で表される基における「炭化水素」としては、上記「炭化水素基」と同様の基が挙げられる。例えば、式($\omega-1$ A)で表される「炭化水素ーカルボニル基」としては、アルキルーカルボニル基、アルケニルーカルボニル基、アルキニルーカルボニル基、シクロアルキルーカルボニル基、シクロアルケニルーカルボニル基、シクロアルカンジエニルーカルボニル基、シクロアルキルーアルギール基等の脂肪族炭化水素ーカルボニル基;アリールーカルボニル基;アラルキルーカルボニル基;架橋環式炭化水素ーカルボニル基;スピロ環式炭化水素ーカルボニル基;テルペン系炭化水素ーカルボニル基が挙げられる。以下、式($\omega-2$ A)乃至($\omega-2$ 1A)で表される基も同様である。

上記式($\omega-1$ A)乃至($\omega-2$ 1A)で表される基における「ヘテロ環」としては、上記「ヘテロ環基」と同様の基が挙げられる。例えば、式($\omega-1$ A)で表される「ヘテロ環ーカルボニル基」としては、例えば、単環式ヘテロアリールーカルボニル基、縮合多環式ヘテロアリールーカルボニル基、単環式非芳香族ヘテロ環ーカルボニル基、縮合多環式非芳香族ヘテロ環ーカルボニル基が挙げられる。以下、式($\omega-2$ A)乃至($\omega-2$ 1A)で表される基も同様である。

上記式 $(\omega-10A)$ 乃至 $(\omega-16A)$ で表される基における「環状アミノ」としては、上記「環状アミノ基」と同様の基が挙げられる。

本明細書において、ある官能基について「置換基を有していてもよい」という場

合には、特に言及する場合を除き、その官能基が、化学的に可能な位置に1個又 は2個以上の「置換基」を有する場合があることを意味する。 官能基に存在する 置換基の種類、置換基の個数、及び置換位置は特に限定されず、2個以上の置換 基が存在する場合には、それらは同一であっても異なっていてもよい。官能基に 存在する「置換基」としては、例えば、ハロゲン原子、オキソ基、チオキソ基、 ニトロ基、ニトロソ基、シアノ基、イソシアノ基、シアナト基、チオシアナト基、 イソシアナト基、イソチオシアナト基、ヒドロキシ基、スルファニル基、カルボ キシ基、スルファニルカルボニル基、オキサロ基、メソオキサロ基、チオカルボ キシ基、ジチオカルボキシ基、カルバモイル基、チオカルバモイル基、スルホ基、 スルファモイル基、スルフィノ基、スルフィナモイル基、スルフェノ基、スルフ ェナモイル基、ホスホノ基、ヒドロキシホスホニル基、炭化水素基、ヘテロ環基、 炭化水素-オキシ基、ヘテロ環-オキシ基、炭化水素-スルファニル基、ヘテロ 環ースルファニル基、アシル基、アミノ基、ヒドラジノ基、ヒドラゾノ基、ジア ゼニル基、ウレイド基、チオウレイド基、グアニジノ基、カルバモイミドイル基 (アミジノ基)、アジド基、イミノ基、ヒドロキシアミノ基、ヒドロキシイミノ基、 アミノオキシ基、ジアゾ基、セミカルバジノ基、セミカルバゾノ基、アロファニ ル基、ヒダントイル基、ホスファノ基、ホスホロソ基、ホスホ基、ボリル基、シ ・リル基、スタニル基、セラニル基、オキシド基等を挙げることができる。

上記「置換基を有していてもよい」の定義における「置換基」が2個以上存在する場合、該2個以上の置換基は、それらが結合している原子と一緒になって環式基を形成してもよい。このような環式基には、環系を構成する原子(環原子)として、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子等から選択されたヘテロ原子1ないし3種が1個以上含有されていてもよく、該環上には1個以上の置換基が存在していてもよい。該環は、単環式又は縮合多環式のいずれであってもよく、芳香族又は非芳香族のいずれであってもよい。

上記「置換基を有していてもよい」の定義における「置換基」は、該置換基上の 化学的に可能な位置で、上記「置換基」によって置換されていてもよい。置換基

の種類、置換基の個数、及び置換位置は特に限定されず、2個以上の置換基で置換される場合には、それらは同一であっても異なっていてもよい。そのような例として、例えば、ハロゲン化アルキルーカルボニル基(具体例:トリフルオロアセチル等の基)、ハロゲン化アルキルースルホニル基(具体例:トリフルオロメタンスルホニル等の基)、アシルーオキシ基、アシルースルファニル基、N一炭化水素基ーアミノ基、N,Nージ(炭化水素)ーアミノ基、Nーヘテロ環ーアミノ基、Nーペテロ環ーアミノ基、Nーペテロ環ーアミノ基、アシルーアミノ基、ジ(アシル)ーアミノ基等の基が挙げられる。また、上記「置換基」上での「置換」は複数次にわたって繰り返されてもよい。

「アシルーオキシ基」としては、「ヒドロキシ基」の水素原子が「アシル基」で置換された基が挙げられ、例えば、ホルミルオキシ基、グリオキシロイルオキシ基、チオホルミルオキシ基、カルバモイルオキシ基、チオカルバモイルオキシ基、スルファモイルオキシ基、スルフィナモイルオキシ基、カルボキシオキシ基、スルホオキシ基、ホスホノオキシ基、及び下記式:

(式中、R^{a2}及びR^{b2}は、同一又は異なって、炭化水素基、又はヘテロ環基を表すか、あるいはR^{a2}及びR^{b2}が一緒になって、それらが結合している窒素原子と 共に環状アミノ基を表す)で表される基が挙げられる。

上記「アシルーオキシ基」の定義において、

式 $(\omega-1B)$ で表される基の中で、 R^{*2} が炭化水素基である基を「炭化水素 - カルボニルーオキシ基」(具体例: アセトキシ、ベンゾイルオキシ等の基)、 R^{*2} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーカルボニルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega - 2B)$ で表される基の中で、 R^{*2} が炭化水素基である基を「炭化水素ーオキシーカルボニルーオキシ基」、 R^{*2} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシーカルボニルーオキシ基」と称する。

式 (ω-3B) で表される基の中で、R²が炭化水素基である基を「炭化水素-カルボニルーカルボニルーオキシ基」、R²がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーカルボニルーカルボニルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega - 4B)$ で表される基の中で、 R^{*2} が炭化水素基である基を「炭化水素ーオキシーカルボニルーカルボニルーオキシ基」、 R^{*2} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシーカルボニルーカルボニルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega - 5B)$ で表される基の中で、 R^{a^2} が炭化水素基である基を「炭化水素ースルファニルーカルボニルーオキシ基」、 R^{a^2} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ースルファニルーカルボニルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega-6B)$ で表される基の中で、 R^{*2} が炭化水素基である基を「炭化水素ーチオカルボニルーオキシ基」、 R^{*2} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーチオカルボニルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega - 7B)$ で表される基の中で、 R^{*2} が炭化水素基である基を「炭化水素ーオキシーチオカルボニルーオキシ基」、 R^{*2} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシーチオカルボニルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega - 8B)$ で表される基の中で、 R^{*2} が炭化水素基である基を「炭化水素ースルファニルーチオカルボニルーオキシ基」、 R^{*2} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ースルファニルーチオカルボニルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega - 9B)$ で表される基の中で、 R^{*2} が炭化水素基である基を「N - 炭化水素 ーカルバモイルーオキシ基」、 R^{*2} がヘテロ環基である基を「N - ヘテロ環 - カルバモイルーオキシ基」と称する。

-- ------

式(ω -10B)で表される基の中で、R a 2 及びR b 2 が炭化水素基である基を「N, N-ジ(炭化水素) - カルバモイルーオキシ基」、R a 2 及びR b 2 がヘテロ環基である基を「N, N-ジ(ヘテロ環) - カルバモイルーオキシ基」、R a 2 が炭化水素基であり R b 2 がヘテロ環基である基を「N-炭化水素-Nーヘテロ環-カルバモイルーオキシ基」、R a 2 及び R b 2 が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「環状アミノーカルボニルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega-1\ 1\ B)$ で表される基の中で、 R^{*2} が炭化水素基である基を「N-炭化水素-チオカルバモイルーオキシ基」、 R^{*2} がヘテロ環基である基を「N-ヘテロ環ーチオカルバモイルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega-12B)$ で表される基の中で、 R^{a2} 及び R^{b2} が炭化水素基である基を「N, N-ジ(炭化水素) - チオカルバモイルーオキシ基」、 R^{a2} 及び R^{b2} がヘテロ環基である基を「N, N-ジ(ヘテロ環) - チオカルバモイルーオキシ基」、 R^{a2} が炭化水素基であり R^{b2} がヘテロ環基である基を「Nー炭化水素-N-ヘテロ環ーチオカルバモイルーオキシ基」、 R^{a2} 及び R^{b2} が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「環状アミノーチオカルボニルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega-1\ 3\ B)$ で表される基の中で、 R^{*2} が炭化水素基である基を「N-炭化水素-スルファモイルーオキシ基」、 R^{*2} がヘテロ環基である基を「N-ヘテロ環ースルファモイルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega-14B)$ で表される基の中で、 R^{a2} 及び R^{b2} が炭化水素基である基を「N, N-ジ(炭化水素)-スルファモイルーオキシ基」、 R^{a2} 及び R^{b2} がヘテロ環基である基を「N, N-ジ(ヘテロ環)-スルファモイルーオキシ基」、 R^{a2} が炭化水素基であり R^{b2} がヘテロ環基である基を「N-炭化水素-N-ヘテロ環-スルファモイルーオキシ基」、 R^{a2} 及び R^{b2} が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「環状アミノースルホニルーオキシ基」と称する。

式($\omega-15B$)で表される基の中で、 R^{a^2} が炭化水素基である基を「N-炭化水素-スルフィナモイルーオキシ基」、 R^{a^2} がヘテロ環基である基を「N-ヘテロ環ースルフィナモイルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega-16B)$ で表される基の中で、 R^a^2 及び R^b^2 が炭化水素基である基を「N, N-ジ(炭化水素) -スルフィナモイルーオキシ基」、 R^a^2 及び R^b^2 がヘテロ環基である基を「N, N-ジ(ヘテロ環) -スルフィナモイルーオキシ基」、 R^a^2 が炭化水素基であり R^b^2 がヘテロ環基である基を「Nー炭化水素-Nーヘテロ環ースルフィナモイルーオキシ基」、 R^a^2 及び R^b^2 が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「環状アミノースルフィニルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega-17B)$ で表される基の中で、 R^2 が炭化水素基である基を「炭化水素 - オキシースルホニルーオキシ基」、 R^2 がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ー オキシースルホニルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega-18B)$ で表される基の中で、 R^{*2} が炭化水素基である基を「炭化水素 - オキシースルフィニルーオキシ基」、 R^{*2} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環 - オキシースルフィニルーオキシ基」と称する。

式 $(\omega - 19B)$ で表される基の中で、 R^{*2} 及び R^{*2} が炭化水素基である基を「O, O'ージ(炭化水素) -ホスホノーオキシ基」、 R^{*2} 及び R^{*2} がヘテロ環基である基を「O, O'ージ(ヘテロ環) -ホスホノーオキシ基」、 R^{*2} が炭化水素基であり R^{*2} がヘテロ環基である基を「O一炭化水素置換-O'ーヘテロ環置換ホスホノーオキシ基」と称する。

式($\omega-20B$)で表される基の中で、 R^2 が炭化水素基である基を「炭化水素 - スルホニルーオキシ基」、 R^2 がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ースルホニルーオキシ基」と称する。

上記式($\omega-1$ B)乃至($\omega-2$ 1 B)で表される基における「炭化水素」としては、上記「炭化水素基」と同様の基が挙げられる。例えば、式($\omega-1$ B)で表される「炭化水素ーカルボニルーオキシ基」としては、アルキルーカルボニルーオキシ基、アルケニルーカルボニルーオキシ基、アルキニルーカルボニルーオキシ基、シクロアルキルーカルボニルーオキシ基、シクロアルカンジエニルーカルボニルーオキシ基、シクロアルカンジエニルーカルボニルーオキシ基、シクロアルキルーアルキルーカルボニルーオキシ基等の脂肪族炭化水素ーカルボニルーオキシ基;アリールーカルボニルーオキシ基;アラルキルーカルボニルーオキシ基;架橋環式炭化水素ーカルボニルーオキシ基;スピロ環式炭化水素ーカルボニルーオキシ基;テルペン系炭化水素ーカルボニルーオキシ基が挙げられる。以下、式($\omega-2$ B)乃至($\omega-2$ 1 B)で表される基も同様である。

上記式 $(\omega-1\,B)$ 乃至 $(\omega-2\,1\,B)$ で表される基における「ヘテロ環」としては、上記「ヘテロ環基」と同様の基が挙げられる。例えば、式 $(\omega-1\,B)$ で表される「ヘテロ環ーカルボニル基」としては、例えば、単環式ヘテロアリールーカルボニル基、縮合多環式ヘテロアリールーカルボニル基、単環式非芳香族ヘテロ環ーカルボニル基、縮合多環式非芳香族ヘテロ環ーカルボニル基が挙げられる。以下、式 $(\omega-2\,B)$ 乃至 $(\omega-2\,1\,B)$ で表される基も同様である。

上記式 $(\omega-10B)$ 乃至 $(\omega-16B)$ で表される基における「環状アミノ」 としては、上記「環状アミノ基」と同様の基が挙げられる。

上記「アシルーオキシ基」、「炭化水素-オキシ基」、及び「ヘテロ環ーオキシ基」 を総称して、「置換オキシ基」と称する。また、これら「置換オキシ基」と「ヒドロキシ基」を総称して、「置換基を有していてもよいヒドロキシ基」と称する。

「アシルースルファニル基」としては、「スルファニル基」の水素原子が「アシル基」で置換された基が挙げられ、例えば、ホルミルスルファニル基、グリオキシロイルスルファニル基、チオホルミルスルファニル基、カルバモイルスルファニル基、チオカルバモイルスルファニル基、スルファモイルスルファニル基、スルフィナモイルスルファニル基、カルボキシスルファニル基、スルホスルファニル

基、ホスホノスルファニル基、及び下記式:

(式中、R^{*3}及びR^{b3}は、同一又は異なって、置換基を有していてもよい炭化水素基、又は置換基を有していてもよいヘテロ環基を表すか、あるいはR^{*3}及びR^{b3}が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に、置換基を有していて

もよい環状アミノ基を表す)で表される基が挙げられる。

上記「アシルースルファニル基」の定義において、

式 $(\omega-1\,C)$ で表される基の中で、 $R^{a\,3}$ が炭化水素基である基を「炭化水素 カルボニルースルファニル基」、 $R^{a\,3}$ がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーカルボニルースルファニル基」と称する。

式 $(\omega-2C)$ で表される基の中で、 R^{a3} が炭化水素基である基を「炭化水素ーオキシーカルボニルースルファニル基」、 R^{a3} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシーカルボニルースルファニル基」と称する。

式(ω - 3 C)で表される基の中で、 R^{a3} が炭化水素基である基を「炭化水素ーカルボニルーカルボニルースルファニル基」、 R^{a3} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーカルボニルーカルボニルースルファニル基」と称する。

式 $(\omega-4\ C)$ で表される基の中で、 R^{*3} が炭化水素基である基を「炭化水素ーオキシーカルボニルーカルボニルースルファニル基」、 R^{*3} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシーカルボニルーカルボニルースルファニル基」と称する。

式 $(\omega-5\,C)$ で表される基の中で、 $R^{a\,3}$ が炭化水素基である基を「炭化水素ースルファニルーカルボニルースルファニル基」、 $R^{a\,3}$ がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ースルファニルーカルボニルースルファニル基」と称する。

式 $(\omega-6\ C)$ で表される基の中で、 R^{a3} が炭化水素基である基を「炭化水素ーチオカルボニルースルファニル基」、 R^{a3} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーチオカルボニルースルファニル基」と称する。

式 $(\omega-7\,C)$ で表される基の中で、 $R^{a\,3}$ が炭化水素基である基を「炭化水素ーオキシーチオカルボニルースルファニル基」、 $R^{a\,3}$ がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシーチオカルボニルースルファニル基」と称する。

式 $(\omega - 8 C)$ で表される基の中で、 R^{a3} が炭化水素基である基を「炭化水素 - スルファニルーチオカルボニルースルファニル基」、 R^{a3} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ースルファニルーチオカルボニルースルファニル基」と称する。

式 (ω -9C) で表される基の中で、 R^{a3} が炭化水素基である基を「N-炭化水

素-カルバモイル-スルファニル基」、R^{a3}がヘテロ環基である基を「N-ヘテロ環-カルバモイル-スルファニル基」と称する。

٠.

式 $(\omega-11C)$ で表される基の中で、 R^{a3} が炭化水素基である基を「N-炭化水素-チオカルバモイル-スルファニル基」、 R^{a3} がヘテロ環基である基を「N-0、 R^{a3} 0、 R^{a3} 0 を称する。

式 $(\omega-1\ 2\ C)$ で表される基の中で、 R^a^3 及び R^b^3 が炭化水素基である基を「N, $N-\varnothing$ (炭化水素) - チオカルバモイルースルファニル基」、 R^a^3 及び R^b^3 がヘテロ環基である基を「N, $N-\varnothing$ (ヘテロ環) - チオカルバモイルースルファニル基」、 R^a^3 が炭化水素基であり R^b^3 がヘテロ環基である基を「N-炭化水素ーNーヘテロ環ーチオカルバモイルースルファニル基」、 R^a^3 及び R^b^3 が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「環状アミノーチオカルボニルースルフデニル基」と称する。

式 $(\omega-13C)$ で表される基の中で、 R^{a3} が炭化水素基である基を「N-炭化水素-スルファモイル-スルファニル基」、 R^{a3} がヘテロ環基である基を「N-ヘテロ環-スルファモイル-スルファニル基」と称する。

式 $(\omega-14C)$ で表される基の中で、 R^a 3 及び R^b 3 が炭化水素基である基を $\lceil N$ 、 $N-\varnothing$ (炭化水素) - スルファモイルースルファニル基 \rceil 、 R^a 3 及び R^b 3 が \sim アロ環基である基を $\lceil N$ 、 $N-\varnothing$ (\sim アロ環) - スルファモイルースルフィニル基 \rceil 、 R^a 3 が炭化水素基であり R^b 3 が \sim テロ環基である基を $\lceil N-$ 炭化水素 - N- \sim アロ環スルファモイルースルファニル基 \rceil 、 R^a 3 及び R^b 3 が一緒になって、それら

が結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「環状アミノースルホニ ルースルファニル基」と称する。

式 $(\omega-15\,C)$ で表される基の中で、 $R^{a\,3}$ が炭化水素基である基を「N-炭化水素-スルフィナモイル-スルファニル基」、 $R^{a\,3}$ がヘテロ環基である基を「N-ヘテロ環-スルフィナモイル-スルファニル基」と称する。

式 $(\omega-16C)$ で表される基の中で、 R^{a3} 及び R^{b3} が炭化水素基である基を「N, N-ジ(炭化水素) -スルフィナモイルースルファニル基」、 R^{a3} 及び R^{b3} がヘテロ環基である基を「N, N-ジ(ヘテロ環) -スルフィナモイルースルファニル基」、 R^{a3} が炭化水素基であり R^{b3} がヘテロ環基である基を「N-炭化水素ーN-ヘテロ環ースルフィナモイルースルファニル基」、 R^{a3} 及び R^{b3} が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「環状アミノスルファニルースルファニル基」と称する。

式 $(\omega-17C)$ で表される基の中で、 R^{a3} が炭化水素基である基を「炭化水素 - オキシースルホニルースルファニル基」、 R^{a3} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシースルホニルースルファニル基」と称する。

式 $(\omega-18C)$ で表される基の中で、 R^{a3} が炭化水素基である基を「炭化水素 - オキシースルフィニルースルファニル基」、 R^{a3} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシースルフィニルースルファニル基」と称する。

式 $(\omega - 20C)$ で表される基の中で、 R^{a3} が炭化水素基である基を「炭化水素 - スルホニルースルファニル基」、 R^{a3} がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ース ルホニルースルファニル基」と称する。

式 (ω-21C) で表される基の中で、R *3が炭化水素基である基を「炭化水素

ースルフィニルースルファニル基」、R³がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ースルフィニルースルファニル基」と称する。

上記式($\omega-1$ C)乃至($\omega-2$ 1 C)で表される基における「炭化水素」としては、上記「炭化水素基」と同様の基が挙げられる。例えば、式($\omega-1$ C)で表される「炭化水素ーカルボニルースルファニル基」としては、アルキルーカルボニルースルファニル基、アルケニルーカルボニルースルファニル基、アルキニルーカルボニルースルファニル基、シクロアルキルーカルボニルースルファニル基、シクロアルカンジエニルーカルボニルースルファニル基、シクロアルカンジエニルーカルボニルースルファニル基、シクロアルキルーカルボニルースルファニル基、シクロアルキルーカルボニルースルファニル基;アリールーカルボニルースルファニル基;アラルキルーカルボニルースルファニル基;架橋環式炭化水素ーカルボニルースルファニル基;スピロ環式炭化水素ーカルボニルースルファニル基;テルペン系炭化水素ーカルボニルースルファニル基が挙げられる。以下、式($\omega-2$ C)乃至($\omega-2$ 1 C)で表される基も同様である。

上記式($\omega-1$ C)乃至($\omega-2$ 1 C)で表される基における「 \sim テロ環」としては、上記「 \sim テロ環基」と同様の基が挙げられる。例えば、式($\omega-1$ C)で表される「 \sim テロ環ーカルボニルースルファニル基」としては、例えば、単環式 \sim テロアリールーカルボニルースルファニル基、縮合多環式 \sim テロアリールーカルボニルースルファニル基、単環式非芳香族 \sim テロ環ーカルボニルースルファニル基、以下、式($\omega-2$ C)乃至($\omega-2$ 1 C)で表される基も同様である。

上記式($\omega-10C$)乃至($\omega-16C$)で表される基における「環状アミノ」としては、上記「環状アミノ基」と同様の基が挙げられる。

上記「アシルースルファニル基」、「炭化水素ースルファニル基」、及び「ヘテロ環ースルファニル基」を総称して、「置換スルファニル基」と称する。また、これら「置換スルファニル基」と「スルファニル基」を総称して、「置換基を有していてもよいスルファニル基」と称する。

報のから

「Nー炭化水素ーアミノ基」としては、「アミノ基」の1つの水素原子が、「炭化水素基」で置換された基が挙げられ、例えば、Nーアルキルーアミノ基、Nーアルケニルーアミノ基、Nーシクロアルキルーアミノ基、Nーシクロアルキルーアミノ基、Nーシクロアルキルーアミノ基、Nーアリールーアミノ基、Nーアリールーアミノ基、Nーアリールーアミノ基、Nーアラルキルーアミノ基等が挙げられる。

「N-Pルキルーアミノ基」としては、例えば、メチルアミノ、エチルアミノ、n-プロピルアミノ、イソプロピルアミノ、n-ブチルアミノ、イソプロピルアミノ、n-ブチルアミノ、イソブチルアミノ、n-ペンチルアミノ、n-ペンチルアミノ、n-ペンチルアミノ、n-ペンチルアミノ、n-ペンチルアミノ、n-ペンチルアミノ、n-ペンチルアミノ、n-ペンチルアミノ、n-ペンチルアミノ、n-ペンチルアミノ、n-ペンチルプロピル)アミノ、n-ペンチルアミノ、n-ペンチルプロピル)アミノ、n-ペンチル)アミノ、n-ペンチル)アミノ、n-ペンチル)アミノ、n-ペンチル)アミノ、n-ペンチル)アミノ、n- アミノ、n- アミノ n- アミノ n- アミノ n- アミノ n- アルキルアミノ n- アミノ n- アルキルアミノ n- アルトリアミノ n- アルキルアミノ n- アルキルアミノ n- アルトリアミノ n- アルトリア・n- アルトリアミノ n- アルトリアミノ n- アルトリア・n- ア

「N-rルケニルーアミノ基」としては、例えば、ビニルアミノ、(プロパー1ーエンー1ーイル) アミノ、アリルアミノ、イソプロペニルアミノ、(ブター1ーエンー1ーイル) アミノ、(ブター2ーエンー1ーイル) アミノ、(ブター3ーエンー1ーイル) アミノ、(2ーメチルプロパー2ーエンー1ーイル) アミノ、(1ーメチルプロパー2ーエンー1ーイル) アミノ、(ペンター1ーエンー1ーイル) アミノ、(ペンター2ーエンー1ーイル) アミノ、(ペンター3ーエンー1ーイル) アミノ、(ペンター4ーエンー1ーイル) アミノ、(ペンター4ーエンー1ーイル) アミノ、(ペンター4ーエンー1ーイル) アミノ、(ペンター4ーエンー1ーイル) アミノ、(ペンター4ーエンー1ーイル) アミノ、(ペンター4ーエンー1ーイル) アミノ、(3ーメチルブター2ーエンー

1-イル) アミノ、(3-メチルブター3-エンー1-イル) アミノ、(ヘキサー 1-エン-1-イル) アミノ、(ヘキサー2-エン-1-イル) アミノ、(ヘキサ -3-エン-1-イル)アミノ、(ヘキサ-4-エン-1-イル)アミノ、(ヘキ サー5-エンー1-イル) アミノ、(4-メチルペンター3-エンー1-イル) ア ミノ、(4-メチルペンター3-エン-1-イル)アミノ、(ヘプター1-エンー 1ーイル) アミノ、(ヘプター6ーエンー1ーイル) アミノ、(オクター1ーエン ー1ーイル)アミノ、(オクター7ーエンー1ーイル)アミノ、(ノナー1ーエン ー1ーイル)アミノ、(ノナー8ーエンー1ーイル)アミノ、(デカー1ーエンー 1-イル) アミノ、(デカー9-エンー1-イル) アミノ、(ウンデカー1-エン -1-イル) アミノ、(ウンデカー10-エンー1-イル) アミノ、(ドデカー1ーエンー1ーイル)アミノ、(ドデカー11ーエンー1ーイル)アミノ、(トリデ カー1ーエンー1ーイル)アミノ、(トリデカー12ーエンー1ーイル)アミノ、 (テトラデカー1-エンー1ーイル) アミノ、(テトラデカー13-エンー1ーイ ル) アミノ、(ペンタデカー1ーエンー1ーイル) アミノ、(ペンタデカー14ー エンー1ーイル)アミノ等のC2~C15の直鎖状又は分枝鎖状のNーアルケニル ーアミノ基が挙げられる。

「N-アルキニルーアミノ基」としては、例えば、エチニルアミノ、(プロパー1ーインー1ーイル)アミノ,(プロパー2ーインー1ーイル)アミノ,(ブター1ーインー1ーイル)アミノ、(ブター3ーインー1ーイル)アミノ、(1-メチルプロパー2ーインー1ーイル)アミノ、(1-メチルプロパー2ーインー1ーイル)アミノ、(ペンター1ーインー1ーイル)アミノ、(ペンター4ーインー1ーイル)アミノ、(ヘキサー5ーインー1ーイル)アミノ、(ヘナター1ーインー1ーイル)アミノ、(オクター1ーインー1ーイル)アミノ、(オクター7ーインー1ーイル)アミノ、(オクター7ーインー1ーイル)アミノ、(ナー8ーインー1ーイル)アミノ、(デカー9ーインー1ーイル)アミノ、(ヴンデカー1ーインー1ーイル)アミノ、(ウンデカー1ーインー1ーイル)アミノ、(ヴ

(ドデカー11-イン-1-イル) アミノ、(トリデカー1-イン-1-イル) アミノ、(トリデカー12-イン-1-イル) アミノ、(テトラデカー1-イン-1-イル) アミノ、(テトラデカー13-イン-1-イル) アミノ、(ペンタデカー1-イン-1-イル) アミノ、(ペンタデカー14-イン-1-イル) アミノ等の $C_2 \sim C_{15}$ の直鎖状又は分枝鎖状のN-アルキニル-アミノ基が挙げられる。

[N-シクロアルキル-アミノ基]としては、例えば、シクロプロピルアミノ、シクロブチルアミノ、シクロペンチルアミノ、シクロヘキシルアミノ、シクロヘプチルアミノ、シクロスクチルアミノ等の $C_3\sim C_8$ のN-シクロアルキル-アミノ基が挙げられる。

「N-シクロアルキルーアルキルーアミノ基」としては、例えば、(シクロプロピルメチル) アミノ、(1-シクロプロピルエチル) アミノ、(2-シクロプロピルエチル) アミノ、(3-シクロプロピルプロピル) アミノ、(4-シクロプロピルプロピル) アミノ、(4-シクロプロピルプロピル) アミノ、(5-シクロプロピルペンチル) アミノ、(5-シクロプロピルペンチル) アミノ、(5-シクロプロピルペンチル) アミノ、(5-0クロプロピルペンチル) アミノ、(5-0クロプチルメチル) アミノ、(5-0クロペンチルメチル) アミノ、(5-0クロペンチルメチル) アミノ、(5-0クロペンチルメチル) アミノ、(5-0クロペンチルメチル) アミノ、(5-00のペンチルメチル) アミノ、(5-00のペーシクロペキシルブチル) アミノ、(5-0のパーシクロアルキルーアミノ基が挙げられる。

「N-アリールーアミノ基」としては、例えば、フェニルアミノ、1-ナフチルアミノ、2-ナフチルアミノ、アントリルアミノ、フェナントリルアミノ、アセナフチレニルアミノ等の $C_6\sim C_{14}$ のN-モノーアリールアミノ基が挙げられる。「N-アラルキルーアミノ基」としては、例えば、ベンジルアミノ、(1-ナフチルメチル)アミノ、(2-ナフチルメチル)アミノ、(2-ナフチルメチル)アミノ、(2-ナフチルメチル)アミノ、(2-ナフチルメチル)アミノ、(2-ナフェネチル)アミノ、(2-フェネチル)アミノ、(2-フェネチル)アミノ、(2-フェネチル)アミノ、(2-フェネチル)アミノ、(2-フェネチル)アミノ、(2-フェネチル)アミノ、(2-フェネチル)アミノ、(2-フェネチル)アミノ、(2-

ミノ、(1-(1-t)7+u) エチル)アミノ、(1-(2-t)7+u) エチル)アミノ、(2-(1-t)7+u) エチル)アミノ、(2-(2-t)7+u) エチル)アミノ、(3-(1-t)7+u) アミノ、(3-(1-t)7+u) アミノ、(3-(1-t)7+u) アミノ、(3-(2-t)7+u) アミノ、(4-(1-t)7+u) アミノ、(4-(2-t)7+u) アミノ、(4-(1-t)7+u) アミノ、(5-(1-t)7+u) ペンチル)アミノ、(5-(2-t)7+u) ペンチル)アミノ、(6-(2-t)7+u) ペンチル)アミノ、(6-(2-t)7+u) ペンチル)アミノ、(6-(2-t)7+u) ペンチル)アミノ、(6-(2-t)7+u) ペキシル)アミノ等の(7-c) の(3-(2-t)7+u) ペキシル)アミノ等の(3-(2-t)7+u) ペキシル)アミノ等の(3-(2-t)7+u) ペキシル)アミノ等の(3-(2-t)7+u) ペキシル)アミノ等の(3-(2-t)7+u) ペキシル)アミノ等

「N, N-ジ (炭化水素) -アミノ基」としては、「アミノ基」の2つの水素原子が、「炭化水素基」で置換された基が挙げられ、例えば、N, N-ジメチルアミノ、N, N-ジエチルアミノ、NーエチルーNーメチルアミノ、N, Nージーnープロピルアミノ、N, Nージイソプロピルアミノ、NーアリルーNーメチルアミノ、Nープロパー2ーインー1ーイル)ーNーメチルアミノ、N, Nージシクロへキシルアミノ、NーシクロへキシルーNーメチルアミノ、Nーシクロへキシルメチルアミノ、Nージフェニルアミノ、NーメチルーNーフェニルアミノ、N, Nージベンジルアミノ、NーベンジルーNーメチルアミノ等の基が挙げられる。

「N-ヘテロ環ーアミノ基」としては、「アミノ基」の1つ水素原子が、「ヘテロ環基」で置換された基が挙げられ、例えば、(3-ピロリジニル) アミノ、(4-ピペリジニル) アミノ、(2-テトラヒドロピラニル) アミノ、(3-インドリニ・ル) アミノ、(4-クロマニル) アミノ、(3-チエニル) アミノ、(3-ピリジル) アミノ、(3-キノリル) アミノ、(5-インドリル) アミノ等の基が挙げられる。

「Nー炭化水素-N-ヘテロ環-アミノ基」としては、「アミノ基」の2つの水素原子が、「炭化水素基」及び「ヘテロ環基」で1つずつ置換された基が挙げられ、例えば、N-メチル-N-(4-ピペリジニル)アミノ、N-(4-クロマニル)-N-メチルアミノ、N-メチル-N-(3-チエニル)アミノ、N-メチル-

N- (3-ピリジル) アミノ、N-メチル-N- (3-キノリル) アミノ等の基が挙げられる。

「アシルーアミノ基」としては、「アミノ基」の1つの水素原子が、「アシル基」で置換された基が挙げられ、例えば、ホルミルアミノ基、グリオキシロイルアミノ基、チオホルミルアミノ基、カルバモイルアミノ基、チオカルバモイルアミノ基、スルファモイルアミノ基、スルフィナモイルアミノ基、カルボキシアミノ基、スルホアミノ基、ホスホノアミノ基、及び下記式:

(式中、R*4及びR*4は、同一又は異なって、置換基を有していてもよい炭化水素基、又は置換基を有していてもよいヘテロ環基を表すか、あるいはR*4及びR*4が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に、置換基を有していてもよい環状アミノ基を表す)で表される基が挙げられる。

上記「アシルーアミノ基」の定義において、

式 $(\omega-1D)$ で表される基の中で、 R^4 が炭化水素基である基を「炭化水素 カルボニルーアミノ基」、 R^4 がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーカルボニルーアミノ基」と称する。

式 $(\omega - 2D)$ で表される基の中で、 R^4 が炭化水素基である基を「炭化水素ーオキシーカルボニルーアミノ基」、 R^4 がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシーカルボニルーアミノ基」と称する。

式 $(\omega - 3D)$ で表される基の中で、 R^4 が炭化水素基である基を「炭化水素 カルボニルーカルボニルーアミノ基」、 R^4 がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーカルボニルーアミノ基」と称する。

式 $(\omega - 4D)$ で表される基の中で、 R^4 が炭化水素基である基を「炭化水素ーオキシーカルボニルーカルボニルーアミノ基」、 R^4 がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシーカルボニルーカルボニルーアミノ基」と称する。

式 $(\omega-5D)$ で表される基の中で、 R^4 が炭化水素基である基を「炭化水素ースルファニルーカルボニルーアミノ基」、 R^4 がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ースルファニルーカルボニルーアミノ基」と称する。

式 $(\omega-6D)$ で表される基の中で、 R^4 が炭化水素基である基を「炭化水素ーチオカルボニルーアミノ基」、 R^4 がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーチオカルボニルーアミノ基」と称する。

式 $(\omega-7D)$ で表される基の中で、 R^4 が炭化水素基である基を「炭化水素ーオキシーチオカルボニルーアミノ基」、 R^4 がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシーチオカルボニルーアミノ基」と称する。

式 $(\omega - 8D)$ で表される基の中で、 R^4 が炭化水素基である基を「炭化水素ースルファニルーチオカルボニルーアミノ基」、 R^4 がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ースルファニルーチオカルボニルーアミノ基」と称する。

式 $(\omega - 9D)$ で表される基の中で、 R^4 が炭化水素基である基を「N - 炭化水素ーカルバモイル基」、 R^4 がヘテロ環基である基を「N - ヘテロ環 - カルバモ

イルーアミノ基」と称する。

式($\omega-10D$)で表される基の中で、 R^4 及び R^4 が炭化水素基である基を「N, N-ジ(炭化水素) -カルバモイルーアミノ基」、 R^4 及び R^4 がヘテロ環基である基を「N, N-ジ(ヘテロ環) -カルバモイルーアミノ基」、 R^4 が炭化水素基であり R^4 がヘテロ環基である基を「N-炭化水素-N-ヘテロ環ーカルバモイルーアミノ基」、 R^4 及び R^4 が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「環状アミノーカルボニルーアミノ基」と称する。

式($\omega-1$ 1D)で表される基の中で、R 4 が炭化水素基である基を「N - 炭化水素 - チオカルバモイルーアミノ基」、R 4 がヘテロ環基である基を「N - ヘテロ環 - チオカルバモイルーアミノ基」と称する。

式($\omega-12D$)で表される基の中で、 R^4 及び R^4 が炭化水素基である基を「N, N-ジ(炭化水素) -チオカルバモイルーアミノ基」、 R^4 及び R^4 がヘテロ環 基である基を「N, N-ジ(ヘテロ環) -チオカルバモイルーアミノ基」、 R^4 が炭化水素基であり R^4 がヘテロ環基である基を「Nー炭化水素-Nーヘテロ環 -チオカルバモイルーアミノ基」、 R^4 及び R^4 が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「環状アミノーチオカルボニルーアミノ基」と称する。

式($\omega-1$ 3D)で表される基の中で、 R^4 が炭化水素基である基を「N-炭化水素-スルファモイルーアミノ基」、 R^4 がヘテロ環基である基を「N-ヘテロ環-スルファモイルーアミノ基」と称する。

式 $(\omega-14D)$ で表される基の中で、R * 4 及びR b4 が炭化水素基である基を「ジ (炭化水素) スルファモイルーアミノ基」、R * 4 及びR b4 がヘテロ環基である基を「N, N $^{-3}$ (ヘテロ環) スルファモイルーアミノ基」、R * 4 が炭化水素基で あり R b4 がヘテロ環基である基を「N $^{-2}$ 炭化水素 $^{-2}$ トーベラロ環 $^{-2}$ スルファモイルーアミノ基」、R * 4 及び R b4 が一緒になって、それらが結合している窒素原子 と共に環状アミノ基である基を「環状アミノースルホニルーアミノ基」と称する。

式($\omega-15D$)で表される基の中で、 R^{4} が炭化水素基である基を「N-炭化水素-スルフィナモイルーアミノ基」、 R^{4} がヘテロ環基である基を「N-ヘテロ環-スルフィナモイルーアミノ基」と称する。; 式($\omega-16D$)で表される基の中で、 R^{4} 及び R^{6} が炭化水素基である基を「N, N-ジ(炭化水素)-スルフィナモイルーアミノ基」、 R^{4} 及び R^{6} がヘテロ環基である基を「N, N-ジ(ヘテロ環)-スルフィナモイルーアミノ基」、 R^{4} 及び R^{6} が成化水素基であり R^{6} が、ヘテロ環基である基を「N-炭化水素-N-ヘテロ環ースルフィナモイルーアミノ基」、 R^{4} 及び R^{6} が、ヘテロ環基である基を「N-炭化水素-N-ヘテロ環ースルフィナモイルーアミノ基」、 R^{4} 及び R^{6} が、インストンフィーアミノ基」と称する。

式 $(\omega-17D)$ で表される基の中で、 R^4 が炭化水素基である基を「炭化水素 - オキシースルホニルーアミノ基」、 R^4 がヘテロ環基である基を「ヘテロ環ーオキシースルホニルーアミノ基」と称する。

式 $(\omega-18D)$ で表される基の中で、 R^4 が炭化水素基である基を「炭化水素 - オキシースルフィニルーアミノ基」、 R^4 がヘテロ環基である基を「ヘテロ環 - オキシースルフィニルーアミノ基」と称する。

式 $(\omega-19D)$ で表される基の中で、 R^4 及び R^{64} が 炭化水素基である基を「O, O' - ジ(炭化水素) - ホスホノーアミノ基」、 R^{44} 及び R^{64} が へテロ環基である基を「O, O' - ジ(ヘテロ環) - ホスホノーアミノ基」、 R^{44} が 炭化水素基であり R^{64} が ヘテロ環基である基を「O - 炭化水素 - であり R^{64} が ヘテロ環基である基を「O - 炭化水素 - アミノ基」と称する。

式(ω-20D)で表される基の中で、R*4が炭化水素基である基を「炭化水素 -スルホニルーアミノ基」、R*4がヘテロ環基である基を「ヘテロ環-スルホニ ルーアミノ基」と称する。

上記式 $(\omega-1D)$ 乃至 $(\omega-21D)$ で表される基における「炭化水素」とし

ては、上記「炭化水素基」と同様の基が挙げられる。例えば、式($\omega-1$ D)で表される「炭化水素-カルボニルーアミノ基」としては、アルキルーカルボニルーアミノ基、アルケニルーカルボニルーアミノ基、アルキニルーカルボニルーアミノ基、シクロアルケニルーカルボニルーアミノ基、シクロアルケニルーカルボニルーアミノ基、シクロアルカンジエニルーカルボニルーアミノ基、シクロアルカンジエニルーカルボニルーアミノ基、シクロアルキルーカルボニルーアミノ基等の脂肪族炭化水素ーカルボニルーアミノ基;アリールーカルボニルーアミノ基;アラルキルーカルボニルーアミノ基;架橋環式炭化水素ーカルボニルーアミノ基;スピロ環式炭化水素ーカルボニルーアミノ基;テルペン系炭化水素ーカルボニルーアミノ基が挙げられる。以下、式($\omega-2$ D)乃至($\omega-2$ 1D)で表される基も同様である。

上記式($\omega-1$ D)乃至($\omega-2$ 1 D)で表される基における「ヘテロ環」としては、上記「ヘテロ環基」と同様の基が挙げられる。例えば、式($\omega-1$ D)で表される「ヘテロ環ーカルボニルーアミノ基」としては、例えば、単環式ヘテロアリールーカルボニルーアミノ基、縮合多環式ヘテロアリールーカルボニルーアミノ基、単環式非芳香族ヘテロ環ーカルボニルーアミノ基、縮合多環式非芳香族ヘテロ環ーカルボニルーアミノ基が挙げられる。以下、式($\omega-2$ D)乃至($\omega-2$ 1 D)で表される基も同様である。

上記式 $(\omega-10D)$ 乃至 $(\omega-16D)$ で表される基における「環状アミノ」としては、上記「環状アミノ基」と同様の基が挙げられる。

「ジ (アシル) -アミノ基」としては、「アミノ基」の2つの水素原子が、上記「置換基を有していてもよい」の「置換基」の定義における「アシル基」で置換された基が挙げられ、例えば、ジ (ホルミル) -アミノ基、ジ (グリオキシロイル) -アミノ基、ジ (チオホルミル) -アミノ基、ジ (カルバモイル) -アミノ基、ジ (チオカルバモイル) -アミノ基、ジ (スルファモイル) -アミノ基、ジ (スルフィナモイル) -アミノ基、ジ (カルボキシ) -アミノ基、ジ (スルホ) -アミノ基、ジ (ホスホノ) -アミノ基、及び下記式:

(式中、R^{a5}及びR^{b5}は、同一又は異なって、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、又は置換基を有していてもよいヘテロ環基を表すか、あるいはR^{a5}及びR^{b5}が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に、置換基を有していてもよい環状アミノ基を表す)で表される基があげられる上記「ジ (アシル) ーアミノ基」の定義において、

式 $(\omega-1E)$ で表される基で、 R^{*5} が炭化水素基である基を「ビス(炭化水素

-カルボニル) -アミノ基」、R^{a5}がヘテロ環基である基を「ビス (ヘテロ環-カルボニル) -アミノ基」と称する。

式 $(\omega - 2E)$ で表される基で、 R^{5} が炭化水素基である基を「ビス(炭化水素 - オキシーカルボニル) - アミノ基」、 R^{5} がヘテロ環基である基を「ビス(ヘテロ環ーオキシーカルボニル) - アミノ基」と称する。

式 (ω-3E) で表される基で、R^{*5}が炭化水素基である基を「ビス (炭化水素 -カルボニル-カルボニル) -アミノ基」、R^{*5}がヘテロ環基である基を「ビス (ヘテロ環-カルボニル-カルボニル) -アミノ基」と称する。

式 (ω-4E) で表される基で、R * 5 が炭化水素基である基を「ビス (炭化水素 -オキシーカルボニルーカルボニル) ーアミノ基」、R * 5 がヘテロ環基である基 を「ビス (ヘテロ環-オキシーカルボニルーカルボニル) -アミノ基」と称する。

式 $(\omega - 5E)$ で表される基で、 R^{*5} が炭化水素基である基を「ビス(炭化水素 - スルファニルーカルボニル) - アミノ基」、 R^{*5} がヘテロ環基である基を「ビス (ヘテロ環- スルファニルーカルボニル)- アミノ基」と称する。

式 $(\omega - 6 E)$ で表される基で、 R^{5} が炭化水素基である基を「ビス(炭化水素 - チオカルボニル)- アミノ基」、 R^{5} がヘテロ環基である基を「ビス(ヘテロ環ーチオカルボニル)- アミノ基」と称する。

式 $(\omega - 7E)$ で表される基で、 R^{*5} が炭化水素基である基を「ビス(炭化水素 - オキシーチオカルボニル) - アミノ基」、 R^{*5} がヘテロ環基である基を「ビス (ヘテロ環- オキシーチオカルボニル)- アミノ基」と称する。

式 (ω-8E) で表される基で、R * 5 が炭化水素基である基を「ビス (炭化水素 -スルファニルーチオカルボニル) -アミノ基」、R * 5 がヘテロ環基である基を 「ビス (ヘテロ環-スルファニルーチオカルボニル) -アミノ基」と称する。

式 $(\omega - 9E)$ で表される基で、 R^{5} が炭化水素基である基を「ビス(N – 炭化水素 – カルバモイル)アミノ基」、 R^{5} がヘテロ環基である基を「ビス(N – ヘテロ環 – カルバモイル) – アミノ基」と称する。

式 $(\omega-10E)$ で表される基で、 R^{a5} 及び R^{b5} が炭化水素基である基を「ビス

[N, N-ジ(炭化水素) -カルバモイル] -アミノ基」、R^{a5}及びR^{b5}がヘテロ環基である基を「ビス[N, N-ジ(ヘテロ環) -カルバモイル] -アミノ基」、R^{a5}が炭化水素基でありR^{b5}がヘテロ環基である基を「ビス(N-炭化水素-N-ヘテロ環ーカルバモイル) -アミノ基」、R^{a5}及びR^{b5}が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「ビス(環状アミノーカルボニル) -アミノ基」と称する。

式 $(\omega-11E)$ で表される基で、 R^{a5} が炭化水素基である基を「ビス (N-炭 化水素-チオカルバモイル) -アミノ基」、 R^{a5} がヘテロ環基である基を「ビス (N-ヘテロ環-チオカルバモイル) -アミノ基」と称する。

式 $(\omega-12E)$ で表される基で、 R^{*5} 及び R^{*5} が炭化水素基である基を「ビス $[N, N-\Im]$ (炭化水素) - チオカルバモイル] - アミノ基」、 R^{*5} 及び R^{*5} が ヘテロ環基である基を「ビス $[N, N-\Im]$ (ヘテロ環) - チオカルバモイル] - アミノ基」、 R^{*5} が炭化水素基であり R^{*5} がヘテロ環基である基を「ビス (N- 炭化水素- N- ヘテロ環- チオカルバモイル) - アミノ基」、 R^{*5} 及び R^{*5} が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「ビス (環状アミノーチオカルボニル) - アミノ基」と称する。

式 $(\omega-13E)$ で表される基で、 R^{a5} が炭化水素基である基を「ビス (N-炭化水素-スルファモイル) -アミノ基]、 R^{a5} がヘテロ環基である基を「ビス (N-) -ヘテロ環-スルファモイル) -アミノ基] と称する。

式($\omega-14E$)で表される基で、 R^{a5} 及び R^{b5} が炭化水素基である基を「ビス [N, N-ジ(炭化水素)-スルファモイル] -アミノ基」、 R^{a5} 及び R^{b5} がへ テロ環基である基を「ビス [N, N-ジ(ヘテロ環)-スルファモイル] -アミノ基」、 R^{a5} が炭化水素基であり R^{b5} がヘテロ環基である基を「ビス(N-炭化 水素-N-ヘテロ環-スルファモイル)-アミノ基」、 R^{a5} 及び R^{b5} が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「ビス(環 状アミノ-スルホニル)-アミノ基」と称する。

式 $(\omega-15E)$ で表される基で、 R^{*5} が炭化水素基である基を「ビス(N-炭

化水素-スルフィナモイル) -アミノ基」、R*5がヘテロ環基である基を「ビス (N-ヘテロ環-スルフィナモイル) -アミノ基」と称する。

式 (ω -16E) で表される基で、 R^{a5} 及び R^{b5} が炭化水素基である基を「ビス [N, N-ジ (炭化水素) -スルフィナモイル] -アミノ基」、 R^{a5} 及び R^{b5} が ヘテロ環基である基を「ビス [N, N-ジ (ヘテロ環) -スルフィナモイル] -アミノ基」、 R^{a5} が炭化水素基であり R^{b5} がヘテロ環基である基を「ビス (N-炭化水素-N-ヘテロ環-スルフィナモイル) -アミノ基」、 R^{a5} 及び R^{b5} が一緒になって、それらが結合している窒素原子と共に環状アミノ基である基を「ビス (環状アミノースルフィニル) -アミノ基」と称する。

式 (ω -17E) で表される基で、 R^{45} が炭化水素基である基を「ビス (炭化水素ーオキシースルホニルー) アミノ基」、 R^{45} がヘテロ環基である基を「ビス (ヘテロ環ーオキシースルホニル) ーアミノ基」と称する。

式 (ω -18E) で表される基で、R a が炭化水素基である基を「ビス (炭化水素ーオキシースルフィニル) -アミノ基」、R a がヘテロ環基である基を「ビス (ヘテロ環ーオキシースルフィニル) -アミノ基」と称する。

式($\omega-1$ 9 E)で表される基で、 R^{*5} 及び R^{b5} が炭化水素基である基を「ビス [O, O'ージ(炭化水素)ーホスホノ]ーアミノ基」、 R^{*5} 及び R^{b5} がヘテロ環基である基を「ビス [O, O'ージ(ヘテロ環)ーホスホノ]ーアミノ基」、 R^{*5} が炭化水素基であり R^{b5} がヘテロ環基である基を「ビス(Oー炭化水素-O'ーヘテロ環ーホスホノ)ーアミノ基」と称する。

式 (ω - 2 0 E) で表される基で、 R^{*5} が炭化水素基である基を「ビス(炭化水素 - スルホニル) - アミノ基」、 R^{*5} がヘテロ環基である基を「ビス(ヘテロ環 - スルホニル) - アミノ基」と称する。

式 $(\omega - 21E)$ で表される基で、 R^{*5} が炭化水素基である基を「ビス(炭化水素ースルフィニル) - アミノ基」、 R^{*5} がヘテロ環基である基を「ビス(ヘテロ環ースルフィニル) - アミノ基」と称する。

上記式 $(\omega-1E)$ 乃至 $(\omega-21E)$ で表される基における「炭化水素」とし

ては、上記「炭化水素基」と同様の基が挙げられる。例えば、式($\omega-1$ E)で表される「ビス(炭化水素-カルボニル)-アミノ基」としては、ビス(アルキルーカルボニル)-アミノ基、ビス(アルケニルーカルボニル)-アミノ基、ビス(アルキニルーカルボニル)-アミノ基、ビス(シクロアルキルーカルボニル)-アミノ基、ビス(シクロアルキルーカルボニル)-アミノ基、ビス(シクロアルケニルーカルボニル)-アミノ基、ビス(シクロアルキルーアルキルーカルボニル)-アミノ基、ビス(シクロアルキルーアルキルーカルボニル)-アミノ基等のビス(脂肪族炭化水素ーカルボニル)-アミノ基;ビス(アリールーカルボニル)-アミノ基;ビス(アラルキルーカルボニル)-アミノ基;ビス(スピロ環式炭化水素ーカルボニル)-アミノ基;ビス(スピロ環式炭化水素ーカルボニル)-アミノ基;ビス(アラルキルーカルボニル)-アミノ基;ビス(スピロ環式炭化水素ーカルボニル)-アミノ基が挙げられる。以下、式($\omega-2$ E)乃至($\omega-2$ 1E)で表される基も同様である。

上記「アシルーアミノ基」及び「ジ(アシル)ーアミノ基」を総称して、「アシル 置換アミノ基」と称する。また、上記「Nー炭化水素ーアミノ基」、「N, Nージ (炭化水素)ーアミノ基」、「Nーヘテロ環ーアミノ基」、「Nー炭化水素ーNーヘ テロ環ーアミノ基」、「環状アミノ基」、「アシルーアミノ基」、及び「ジ(アシル) ーアミノ基」を総称して、「置換アミノ基」と称する。

以下、上記一般式(I)で表される化合物について具体的に説明する。

上記一般式(I)において、Aとしては、水素原子又はアセチル基を挙げることができ、好適には水素原子である。

環Zの定義における「式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-CONH-E(式中、Eは上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいアレーン」の「アレーン」としては、単環式又は縮合多環式芳香族炭化水素が挙げられ、例えば、ベンゼン環、ナフタレン環、アンラセン環、フェナントレン環、アセナフチレン環等が挙げられる。好適には、ベンゼン環、ナフタレン環等の $C_6 \sim C_{10}$ のアレーンであり、さらに好適には、ベンゼン環及びナフタレン環であり、最も好適には、ベンゼン環及びナフタレン環であり、最も好適には、ベンゼン環である。

上記環 Z の定義における「式 – O – A (式中、A は上記定義と同義である)及び式 – C O N H – E (式中、E は上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいアレーン」の「置換基」としては、上記「置換基を有していてもよい」の定義における「置換基」と同様の基が挙げられる。該置換基のアレーン上での置換位置は特に限定されない。また、該置換基が 2 個以上存在する場合、それらは同一であっても異なっていてもよい。

上記環 Z の定義における「式 - O - A (式中、Aは上記定義と同義である)及び式 - C O N H - E (式中、E は上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいアレーン」が「式 - O - A (式中、A は上記定義と同義である)及び式 - C O N H - E (式中、E は上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいベンゼン環」である場合、好適には、「式 - O - A (式中、A は上記定義と同義である)及び式 - C O N H - E (式中、E は上記定義と同義である)で表される基の他に更に 1 ないし 3 個の置換基を有するベンゼン環」であり、更に好適には、「式 - O - A (式中、A は上記定義と同義である)及び式 - C O N H - E (式中、E は上記定義と同義である)で表される基の他に更に 1 個の置換基を有するベンゼン環」である。このとき、該置換基としては、好適には、下記「置換基群 y - 1 z 」から選択される基であり、更に好適には、ハロゲン原子及び t e r t - ブチル基〔(1,1-ジメチル)エチ

1.

ル基]であり、最も好適には、ハロゲン原子である。

[置換基群γ-1 z] ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、ヒドロキシ基、メト キシ基、メチル基、イソプロピル基、tert-ブチル基、1,1,3,3-テ トラメチルブチル基、2-フェニルエテン-1-イル基、2,2-ジシアノエテ ン-1-イル基、2-シアノ-2-(メトキシカルボニル)エテン-1-イル基、 2-カルボキシー2-シアノエテン-1-イル基、エチニル基、フェニルエチニ ル基、(トリメチルシリル) エチニル基、トリフルオロメチル基、ペンタフルオロ エチル基、フェニル基、4-(トリフルオロメチル)フェニル基、4-フルオロ フェニル基、2, 4-ジフルオロフェニル基、2-フェネチル基、1-ヒドロキ シエチル基、1-(メトキシイミノ) エチル基、1-[(ベンジルオキシ) イミノ] エチル基、2-チエニル基 [チオフェン-2-イル基]、3-チエニル基 [チオフ ェンー3-イル基]、1-ピロリル基 [ピロール-1-イル基]、2-メチルチア ゾールー4ーイル基、イミダゾ [1, 2-a] ピリジン-2-イル基、2-ピリ ジル基 [ピリジン-2-イル基]、アセチル基、イソブチリル基、ピペリジノカル ボニル基、4 ーベンジルピペリジノカルボニル基、(ピロールー1ーイル) スルホ ニル基、カルボキシ基、メトキシカルボニル基、N-[3,5-ビス(トリフル オロメチル)フェニル]カルバモイル基、N, N-ジメチルカルバモイル基、ス ルファモイル基、N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]スルフ ァモイル基、N, N-ジメチルスルファモイル基、アミノ基、N, N-ジメチル アミノ基、アセチルアミノ基、ベンゾイルアミノ基、メタンスルホニルアミノ基、 ベンゼンスルホニルアミノ基、3-フェニルウレイド基、(3-フェニル) チオウ レイド基、(4-ニトロフェニル) ジアゼニル基、{[4-(ピリジン-2-イル) スルファモイル]フェニル}ジアゼニル基

上記環Zの定義における「式-O-A (式中、Aは上記定義と同義である)及び式-CONH-E (式中、Eは上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいアレーン」が「式-O-A (式中、Aは上記定義と同義である)及び式-CONH-E (式中、Eは上記定義と同義である)で表さ

れる基の他にさらに置換基を有していてもよいベンゼン環」である場合、該置換基が1個であり、一般式(I)における環Zを含む下記部分構造式(I_Z-1):

が下記式 (Iz-2):

$$(1 z-2)$$

で表される場合のR*の位置に存在することが最も好ましい。このとき、該置換基をR*と定義することができる。R*としては、好適には、下記「置換基群 γ - 2 z」から選択される基であり、更に好適には、ハロゲン原子及び t e r t - ブチル基であり、最も好適には、ハロゲン原子である。

[置換基群 γ − 2 z] ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、メトキシ基、メチル基、イソプロピル基、tertーブチル基、1,1,3,3ーテトラメチルブチル基、2ーフェニルエテンー1ーイル基、2,2ージシアノエテンー1ーイル基、2ーシアノー2ー(メトキシカルボニル)エテンー1ーイル基、2ーカルボキシー2ーシアノエテンー1ーイル基、エチニル基、フェニルエチニル基、(トリメチルシリル)エチニル基、トリフルオロメチル基、ペンタフルオロエチル基、フェニル基、4ー(トリフルオロメチル)フェニル基、4ーフルオロフェニル基、2,4ージフルオロフェニル基、2ーフェネチル基、1ーヒドロキシエチル基、1ー(メトキシイミノ)エチル基、1ー[(ベンジルオキシ)イミノ]エチル基、2ーチエニル基、3ーチエニル基、1ーピロリル基、2ーメチルチアゾールー4ーイル基、イミダゾ[1,2ーa]ピリジンー2ーイル基、2ーピリジル基、アセチル基、インブチリル基、ピペリジノカルボニル基、4ーベンジルピペリジノカル

ボニル基、(ピロールー1ーイル) スルホニル基、カルボキシ基、メトキシカルボニル基、Nー[3,5ービス(トリフルオロメチル)フェニル]カルバモイル基、N,Nージメチルカルバモイル基、スルファモイル基、Nー[3,5ービス(トリフルオロメチル)フェニル]スルファモイル基、N,Nージメチルスルファモイル基、アミノ基、N,Nージメチルアミノ基、アセチルアミノ基、ベンゾイルアミノ基、メタンスルホニルアミノ基、ベンゼンスルホニルアミノ基、3ーフェニルウレイド基、(3ーフェニル)チオウレイド基、(4ーニトロフェニル)ジアゼニル基、{[4ー(ピリジンー2ーイル)スルファモイル]フェニル}ジアゼニル基

上記環Zの定義における「式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-CONH-E(式中、Eは上記定義と同義である)で表される基の他に更に置換基を有していてもよいアレーン」が「式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-CONH-E(式中、Eは上記定義と同義である)で表される基の他に更に置換基を有していてもよいナフタレン環」である場合、好適には、ナフタレン環である。

環 Z の定義における「式 – O – A(式中、A は上記定義と同義である)及び式 – C O N H – E(式中、E は上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいヘテロアレーン」の「ヘテロアレーン」としては、環系を構成する原子(環原子)として、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子等から選択されたヘテロ原子 1 ないし3種を少なくとも 1 個含む単環式又は縮合多環式芳香族複素環が挙げられ、例えば、フラン環、チオフェン環、ピロール環、オキサゾール環、イソオキサゾール環、チアゾール環、イソチアゾール環、イミダゾール環、ピラゾール環、1,2,3ーチアジアゾール環、1,2,3ートリアゾール環、ピリジン環、ピリダジン環、ピリミジン環、ピラジン環、1,2,3ートリアジン環、1,2,4ートリアジン環、1Hーアゼピン環、1,4ーオキセピン環、1,4ーチアゼピン環、ベンゾフラン環、インベングフラン環、ベング [b]チオフェン環、ベング[c]チオフェン環、

上記環 Z の定義における「式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-CONH-E(式中、Eは上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいへテロアレーン」の「置換基」としては、上記「置換基を有していてもよい」の定義における「置換基」と同様の基が挙げられる。該置換基のヘテロアレーン上での置換位置は特に限定されない。また、該置換基が 2 個以上存在する場合、それらは同一であっても異なっていてもよい。

上記環 Z の定義における「式-O-A(式中、A は上記定義と同義である)及び 式-CONH-E(式中、E は上記定義と同義である)で表される基の他にさら に置換基を有していてもよいヘテロアレーン」の「置換基」としては、好適には、 ハロゲン原子である。

Eの定義における「2,5-ジ置換フェニル基」の「置換基」としては、上記「置換基を有していてもよい」の定義における「置換基」と同様の基が挙げられる。

上記Eの定義における「2, 5-ジ置換フェニル基」の好適な基の具体例としては、下記「置換基群 $\delta-1$ e」に示す基が挙げられる。

[置換基群 $\delta-1e$] 2、5-iジメトキシフェニル基、2-iクロロー5-iフルオロメチル) フェニル基、2,5ービス(トリフルオロメチル)フェニル基、 2-フルオロー5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-ニトロー5-(ト リフルオロメチル)フェニル基、2-メチル-5-(トリフルオロメチル)フェ ニル基、2-メトキシ-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-メチルス ルファニルー5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(1-ピロリジニル) -5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-モルホリノー5-(トリフルオ ロメチル)フェニル基、2,5-ジクロロフェニル基、2,5-ビス[(1,1-ジメチル) エチル] フェニル基、5-[(1,1-ジメチル) エチル] -2-メト キシフェニル基、4ーメトキシビフェニルー3ーイル基、2ーブロモー5ー(ト リフルオロメチル)フェニル基、2-(2-ナフチルオキシ)-5-(トリフル オロメチル)フェニル基、2ー(2,4-ジクロロフェノキシ)-5-(トリフ ルオロメチル)フェニル基、2-[4-(トリフルオロメチル)ピペリジン-1 ーイル] -5- (トリフルオロメチル) フェニル基、2- (2, 2, 2-トリフ ルオロエトキシ) -5- (トリフルオロメチル) フェニル基、2- (2-メトキ シフェノキシ) -5- (トリフルオロメチル) フェニル基、2- (4-クロロー 3, 5-ジメチルフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-ピペリジノー5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(4-メチルフェノ キシ) -5-(トリフルオロメチル) フェニル基、2-(4-クロロフェノキシ) -5-(トリフルオロメチル)フェニル基、5-イソプロピル-2-メチルフェ ニル基、2,5ージエトキシフェニル基、2,5ージメチルフェニル基、5ーク ロロー2ーシアノ基、5ージエチルスルファモイルー2ーメトキシフェニル基、 2-クロロー5-ニトロフェニル基、2-メトキシー5-(フェニルカルバモイ ル) フェニル基、5-アセチルアミノー2-メトキシフェニル基、5-メトキシ - 2 - メチルフェニル基、2、5 - ジブトキシフェニル基、2、5 - ジイソペン

チルオキシ基、5-カルバモイル-2-メトキシフェニル基、5-[(1, 1-ジ メチル)プロピル]-2-フェノキシフェニル基、2-ヘキシルオキシ-5-メ タンスルホニル基、5 - [(2,2-ジメチル) プロピオニル] - 2 - メチルフェ ニル基、5-メトキシ-2-(1-ピロリル)フェニル基、5-クロロ-2-(p ートルエンスルホニル)フェニル基、2-クロロ-5-(p-トルエンスルホニ ル)フェニル基、2-フルオロー5-メタンスルホニル基、2-メトキシー5-フェノキシ基、2-メトキシー5-(1-メチルー1-フェニルエチル)フェニ ル基、5ーモルホリノー2ーニトロフェニル基、5ーフルオロー2ー(1ーイミ ダゾリル) フェニル基、2ーブチルー5ーニトロフェニル基、5ー [(1, 1ージ メチル)プロピル]ー2ーヒドロキシフェニル基、2ーメトキシー5ーメチルフ ェニル基、2,5-ジフルオロフェニル基、2-ベンゾイル-5-メチルフェニ ル基、2-(4-シアノフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、 2-(4-メトキシフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基 上記Eの定義における「2,5-ジ置換フェニル基」としては、更に好適には、 「2, 5ージ置換フェニル基(但し、該置換基の少なくとも1個はトリフルオロ メチル基である)」であり、特に更に好適には、下記「置換基群 δ ー 2 e」から選 択される基であり、最も好適には、2,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニ ル基である。

[置換基群 $\delta-2$ e] 2-0ロロー 5-(トリフルオロメチル) フェニル基、2, 5-ピス(トリフルオロメチル) フェニル基、2-フルオロー 5-(トリフルオロメチル) フェニル基、2-エトロー 5-(トリフルオロメチル) フェニル基、2-メチルー 5-(トリフルオロメチル) フェニル基、2-メチルー 5-(トリフルオロメチル) フェニル基、2-メチルスルファニルー 5-(トリフルオロメチル) フェニル基、2-メチルスルファニルー 5-(トリフルオロメチル) フェニル基、2-(1-ピロリジニル)-5-(トリフルオロメチル) フェニル基、2-でロモー 2-0 (トリフルオロメチル) フェニル基、2-0 (トリフルオロメチル) フェニル基、2-0 (トリフルオロメチル) フェニル基、2-0 (2-ナフチルオキシ) - 2-0 (トリフルオロメチル) フェニル基、2-0 (2-ナフチルオキシ) - 2-1 (トリフルオロメチル) フェニル基、2-0 (2-ジクロロフェノキシ)

-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-[4-(トリフルオロメチル) ピペリジン-1-イル]-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(2,2,2-トリフルオロエトキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(2-メトキシフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(4-クロロ-3,5-ジメチルフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(4-メチルフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(4-ノーメチルフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(4-クロロフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(4-シアノフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(4-シアノフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(4-

Eの定義における「3,5-ジ置換フェニル基」の「置換基」としては、上記「置換基を有していてもよい」の定義における「置換基」と同様の基が挙げられる。 上記 Eの定義における「3,5-ジ置換フェニル基」の好適な基の具体例としては、下記「置換基群 $\delta-3$ e」に示す基が挙げられる。

[置換基群 δ -3e] 3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル基、3,5 ージクロロフェニル基、3,5-ビス[(1,1-ジメチル)エチル]フェニル基、 3-フルオロ-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、3ーブロモー5-(トリフルオロメチル)フェニル基、3ーメトキシー5-(トリフルオロメチル)フェニル基、3,5-ジコルオロフェニル基、3,5-ジニトロフェニル基、3,5-ジメチルフェニル基、3,5-ビス(メトキシカルボニル)フェニル基、3ーメトキシカルボニルー5-(トリフルオロメチル)フェニル基、3ーカルボキシフェニル基、3ーカルボキシー5-(トリフルオロメチル)フェニル基、3ーカルボキシー5-(トリフルオロメチル)フェニル基、3、5ージカルボキシフェニル基、3、5ージカルボキシフェニル基、3、5ージカルボキシフェニル基

上記Eの定義における「3,5ージ置換フェニル基」としては、更に好適には、 「3,5ージ置換フェニル基(但し、該置換基の少なくとも1個はトリフルオロメチル基である)」であり、特に更に好適には、下記「置換基群 $\delta-4$ e」から選択される基であり、最も好適には、3,5ービス(トリフルオロメチル)フェニ

.

ル基である。

[置換基群 δ - 4 e] 3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル基、3-フルオロ-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、3-ブロモ-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、3-メトキシー5-(トリフルオロメチル)フェニル基、3-メトキシカルボニル-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、3-カルボキシ-5-(トリフルオロメチル)フェニル基

Eの定義における「置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式へテロアリール基(ただし、該へテロアリール基が、①式(I)中の一CONH-基に直結する環がベンゼン環である縮合多環式へテロアリール基、②無置換のチアゾールー2ーイル基、及び③無置換のベンゾチアゾールー2ーイル基である場合を除く)」の「置換基」としては、上記「置換基を有していてもよい」の定義における「置換基」と同様の基が挙げられる。該置換基のヘテロアリール基上での置換位置は特に限定されない。また、該置換基が2個以上存在する場合、それらは同一であっても異なっていてもよい。

上記Eの定義における「置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式へ テロアリール基」の「単環式へテロアリール基」としては、上記「ヘテロ環基」 の定義における「単環式へテロアリール基」と同様の基が挙げられる。

上記Eの定義における「置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式へテロアリール基」の「縮合多環式へテロアリール基」としては、上記「ヘテロ環基」の定義における「縮合多環式へテロアリール基」と同様の基が挙げられる。上記Eの定義における「置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式へテロアリール基」としては、①一般式(I)中の一CONH-基に直結する環がベンゼン環である縮合多環式へテロアリール基、②無置換のチアゾールー2ーイル基、及び③無置換のベンゾチアゾールー2ーイル基は除く。

上記Eの定義における「置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式へ テロアリール基」の「単環式若しくは縮合多環式へテロアリール基」としては、 好適には、5ないし10員の単環式若しくは縮合多環式へテロアリール基であり、 このとき、好適な基の具体例としては、チアゾリル基、チェニル基、ピラゾリル 基、オキサゾリル基、1,3,4-チアジアゾリル基、ピリジル基、ピリミジニ ル基、ピラジニル基、及びキノリル基である。

上記Eの定義における「置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式へテロアリール基」の「単環式若しくは縮合多環式へテロアリール基」としては、更に好適には、5員の単環式へテロアリール基であり、特に更に好適には、チアゾリル基、チエニル基、ピラゾリル基、オキサゾリル基、及び1,3,4ーチアジアゾリル基であり、最も好適には、チアゾリル基である。

ここで、上記Eの定義における「置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合 多環式へテロアリール基」としては、「無置換のチアゾールー2ーイル基は除く」 ので、該「置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式へテロアリール 基」としては、最も好適には、置換チアゾリル基である。

上記Eの定義における「置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式へ テロアリール基」が「置換チアゾリル基」である場合、好適には、「モノ置換チア ゾールー2ーイル基」、及び「ジ置換チアゾールー2ーイル基」であり、更に好適 には、「ジ置換チアゾールー2ーイル基」である。

[置換基群 $\delta - 5$ e] 5 - 7 ロモー $4 - [(1, 1 - 5) \times 7 \nu)$ エチル] チアゾールー2ーイル基、5 - 7 ロモー4 - (トリフルオロメチル) チアゾールー2ーイル基、5 - 5 アノー $4 - [(1, 1 - 5) \times 7 \nu)$ エチル] チアゾールー2ーイル基、5 - 3 チルチアゾールー2ーイル基、4, 5 - 5 メチルチアゾールー2ーイル基、5 - 3 チルチアゾールー2ーイル基、5 - 3 チルー4ーフェニルチアゾールー2ーイル基、5 - 4 ーフルオロフェニル) -4 - 3 チルチアゾールー2ーイル基、4 - 3 チルー5ー $[3 - 4 \nu]$

オロメチル)フェニル]チアゾールー2ーイル基、4ー[(1、1-ジメチル)エ チル】-5-エチルチアゾール-2-イル基、4-エチル-5-フェニルチアゾ ールー2ーイル基、4ーイソプロピルー5ーフェニルチアゾールー2ーイル基、-4-ブチルー5-フェニルチアゾールー2-イル基、<math>4-[(1, 1-ジメチル)]エチル]-5-[(2,2-ジメチル)プロピオニル]チアゾール-2ーイル基、**4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5-(エトキシカルボニル) チアゾールー** 2-イル基、4-[(1,1-ジメチル) エチル] -5-ピペリジノチアゾールー 2-イル基、4-[(1,1-ジメチル)エチル]-5-モルホリノチアゾールー 2-イル基、4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5-(4-メチルピペラジン -1-イル) チアゾール-2-イル基、4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5 - (4-フェニルピペラジン-1-イル)チアゾール-2-イル基、5-カルボ キシメチルー4ーフェニルチアゾールー2ーイル基、4,5ージフェニルチアゾ ールー2ーイル基、4ーベンジルー5ーフェニルチアゾールー2ーイル基、5ー フェニルー4ー (トリフルオロメチル) チアゾールー2ーイル基、5ーアセチル - 4 - フェニルチアゾール- 2 - イル基、5 - ベンゾイル- 4 - フェニルチアゾ ールー2-イル基、5-エトキシカルボニルー4-フェニルチアゾールー2-イ ル基、5-エトキシカルボニル-4- (ペンタフルオロフェニル) チアゾールー 2-イル基、5-メチルカルバモイル-4-フェニルチアゾール-2-イル基、 5-エチルカルバモイル-4-フェニルチアゾール-2-イル基、5-イソプロ ピルカルバモイルー4ーフェニルチアゾールー2ーイル基、5-(2ーフェニル エチル) カルバモイルー4ーフェニルチアゾールー2ーイル基、5ーエトキシカ ルボニルー4ー (トリフルオロメチル) チアゾールー2ーイル基、5ーカルボキ シー4ー[(1, 1ージメチル) エチル] チアゾールー2ーイル基、5ー(エトキ - シカルボニル) メチルー4-フェニルチアゾールー2ーイル基、5-カルボキシ -4-フェニルチアゾール-2-イル基、5-プロピルカルバモイル-4-フェ ニルチアゾールー2ーイル基

上記Eの定義における「置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式へ

テロアリール基」が「モノ置換チアゾールー2ーイル基」である場合、好適な基の具体例としては、下記「置換基群 $\delta-6$ e」に示す基が挙げられる。

and the second second second second second second

[置換基群 $\delta - 6$ e] 4 - [(1, 1 - ij x f n) x f n] f r y i - n - 2 - i n 基、 <math>4 - i n + i n

上記一般式 (I) で表される化合物としては、好適には、「下記一般式 (X-1) で表される置換安息香酸誘導体」以外の化合物である。

$$R^{1001}$$
 II X^{1001} $(X-1)$

(式中、

R¹⁰⁰¹は、下記の一般式(X-2):

$$R^{1003}$$
 R^{1005}
 R^{1004}
 CH_2
 $(X-2)$

または、下記の一般式 (X-3):

$$R^{1003}$$
 R^{1004}
 CH_2
 $(X-3)$

(式中、 R^{1003} 、 R^{1004} および R^{1005} は各々独立に水素原子、炭素数 $1\sim6$ のアルキル基または炭素数 $1\sim6$ のアルコキシ基であり、 R^{1009} および R^{1010} は各々独立に水素原子、炭素数 $1\sim6$ のアルキル基または炭素数 $2\sim1$ 1のアシル基を示す)であり;

 R^{1002} は、水素原子、置換されていてもよい炭素数 $1\sim6$ の低級アルキル基、置換されていてもよい炭素数 $6\sim1$ 2 のアリール基、置換されていてもよい炭素数 $4\sim1$ 1 のヘテロアリール基、置換されていてもよい炭素数 $7\sim1$ 4 のアラルキル基、置換されていてもよい炭素数 $5\sim1$ 3 のヘテロアリールアルキル基を示すか、あるいは炭素数 $2\sim1$ 1 のアシル基であり;

X¹⁰⁰¹は、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基を示す。)上記一般式(I)で表される化合物は塩を形成することができる。薬理学的に許容される塩としては、酸性基が存在する場合には、例えば、リチウム塩、ナトリウム塩、カリウム塩、マグネシウム塩、カルシウム塩等の金属塩、又はアンモニウム塩、メチルアンモニウム塩、ジメチルアンモニウム塩、トリメチルアンモニウム塩、ジシクロヘキシルアンモニウム塩等のアンモニウム塩をあげることができ、塩基性基が存在する場合には、例えば、塩酸塩、臭酸塩、硫酸塩、硝酸塩、リン酸塩等の鉱酸塩、あるいはメタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、パラトールエンスルホン酸塩、酢酸塩、プロピオン酸塩、酒石酸塩、フマール酸塩、マレイン酸塩、リンゴ酸塩、シュウ酸塩、コハク酸塩、クエン酸塩、安息香酸塩、マンデル酸塩、ケイ皮酸塩、乳酸塩等の有機酸塩をあげることができる。グリシンなどのアミノ酸と塩を形成する場合もある。本発明の医薬の有効成分としては、薬学的に許容される塩も好適に用いることができる。

上記一般式(I)で表される化合物又はその塩は、水和物又は溶媒和物として存

在する場合もある。本発明の医薬の有効成分としては、上記のいずれの物質を用いてもよい。さらに一般式(I)で表される化合物は1以上の不斉炭素を有する場合があり、光学活性体やジアステレオマーなどの立体異性体として存在する場合がある。本発明の医薬の有効成分としては、純粋な形態の立体異性体、光学対掌体又はジアステレオマーの任意の混合物、ラセミ体などを用いてもよい。

また、一般式(I)で表される化合物が例えば2-ヒドロキシピリジン構造を有する場合、その互変異性体(tautomer)である2-ピリドン構造として存在する場合がある。本発明の医薬の有効成分としては、純粋な形態の互変異性体又はそれらの混合物を用いてもよい。また、一般式(I)で表される化合物がオレフィン性の二重結合を有する場合には、その配置は2配置又はE配置のいずれでもよく、本発明の医薬の有効成分としてはいずれかの配置の幾何異性体又はそれらの混合物を用いてもよい。

本発明の医薬の有効成分として一般式(I)に包含される化合物を以下に例示するが、本発明の医薬の有効成分は下記の化合物に限定されることはない。

なお、下記表において用いられる略語の意味は下記の通りである。

Me:メチル基、Et:エチル基。

化合物番号	A O	E
1	Me O	CF ₃
2	OH	CF ₃
3	OH F	CF ₃
4	OH	CF ₃
5	Me O CI	CF ₃
6	OH Br	CF ₃

7	OH	CF ₃
8	OH NO ₂	CF ₃
9	OH	CF ₃
1 0	OH Me	CF ₃
1 1	OH Me Me	CF ₃
1 2	OH O Me	CF ₃
1 3	HO	CF ₃
1 4	MeO N Me	CF ₃

1 5	OH OH Me	CF ₃
1 6	OH CN	CF ₃ CF ₃
1 7	OH CN CO ₂ Me	CF ₃
1 8	OH CN CO₂H	CF ₃
19	ÖH	CF ₃
2 0	OH SiMe ₃	CF ₃ CF ₃

2 1	OH H	CF ₃
2 2	, - O	CF ₃
2 3	OH	CF ₃
2 4	OH	CF ₃
2 5	OH CF ₃	CF ₃
2 6	OH CF ₂ CF ₃	CF ₃

	T	
2 7	OH OH	CF ₃
2 8	OH S	CF ₃
2 9	OH S	CF ₃
3 0	OH N S— Me	CF ₃
3 1	OH N N	CF ₃
3 2	OH N	CF ₃

3 3	OH OMe	CF ₃
3 4	OH Me Me	CF ₃
3 5	OH CO₂Me	CF ₃
3 6	OH CO₂H	CF ₃
3 7	OH CF3	CF ₃
3 8	OH CONMe ₂	CF ₃
3 9	OH OH	CF ₃

4 0	OH OH	CF ₃
4 1	OH SO ₂ NMe ₂	CF ₃
4.2	OH O=S=O	CF ₃
4 3	OH NH ₂	CF ₃
4 4	OH NMe ₂	CF ₃
4 5	OH HN O	CF ₃
4 6	OH HN N	CF ₃

4 7	OH HN N S	CF ₃
4 8	OH NO ₂	CF ₃ CF ₃
4 9	0=0 H 2 Z 2	CF ₃ CF ₃
5 0	OH ON NH CI	CF ₃
5 1	CI	CF ₃
5 2	ОН	CF ₃

WO 03/103654

PCT/JP03/07119

5 3	Me OH	CF ₃
5 4	HO Br	CF ₃
5 5	но	CF ₃
5 6	CI	CF ₃
5 7	НО	CF ₃
5 8	OH Me	CF ₃
5 9	OH MeO	CF ₃
6 0	OH Me Me Me Me	CF ₃

6 1	он	CF ₃
	CI	CF ₃
6 2	Me OH Me Me Me	CF ₃
6 3	OH F	CF ₃
6 4	CI	CF ₃
6 5	MeO OH	CF ₃
6 6	OH OMe	CF ₃
6 7	OH → NHSO₂Me	CF ₃
6 8	OH HN S	CF ₃

6 9	OH HN Me	CF ₃
7 0	OH SO ₂ NH ₂	CF ₃
7 1	OH	CF ₃
7 2	OH	CF ₃
7 3	OH	CF ₃
7 4	OH Br	CF ₃
7 5	OH N CI	CF ₃
7 6	OH N	CF ₃

7 7	OH HN CI	CF ₃
7 8	OH HN	CF ₃
7 9	OH HN CI	CF ₃ CF ₃
8 0	OH Z = Z	CF ₃
8 1	OH	CF ₃ CF ₃
8 2	Me CI	CF ₃
8 3	OH Br	CF ₃
8 4	OH Me	CF ₃

WO 03/103654

PCT/JP03/07119

8 5	OH	CF ₃
8 6	OH Br	CF ₃
8 7	OH CI	CF ₃
8 8	OH	CF ₃
8 9	Me O CI	CF ₃
9. 0	OH Br	CF ₃
9 1	OH CI	CF ₃
9 2	OH	CF ₃

		OF 1
9 3	OH Br	CF ₃ OMe
9 4	OH Br	CF ₃
9 5	OH	CF ₃
9 6	OH	CF ₃
9 7	OH Br	CF ₃
9 8	OH Br	CF ₃
9 9	OH NO ₂	CF ₃
1 0 0	OH Me	CF ₃

101	OH	CF ₃
	OMe	CI
102	OH Me	CF ₃
103	OH Me	CF ₃
104	OH CI	CF ₃
105	OH	CF ₃ OMe
106	OH	CF ₃
107	OH	CF ₃
1,08	OH	CF ₃ CO ₂ Me

109	OH CI	CF ₃
110	OH C	CF ₃
111	OH CI	CF ₃
112	OH	CF ₃
113	OH CI	CF ₃ OCH ₂ CF ₃
114	OH	CF ₃

115	OH CI	CF ₃ O Me CI Me
116	OH	CF ₃
117	OH	CF ₃
118	OH CI	CF ₃
119	OH N CI	CF ₃
1 2 0	Me O	CI
121	OH	CI

122	OH	CI
1 2 3	OH Br	F
124	OH F	CI
1 2 5	OH CI	CI
1 2 6	OH Br	CI
127	OH	CI
1 2 8	Br OH Br	CI
1 2 9	CI	CI
1 3 0	OH NO ₂	CI

1 3 1	OH Me	CI
1 3 2	OH OMe	CI
1.33	OH Br	NO ₂
134	OH CI	Me Me Me Me
135	OH	Me Me Me OMe
136	O Me CI	Me Me Me OMe
137	OH Br	Me Me

the contract of the second

138	OH	Me Me Me Me
139	Me O CI	Me Me Me Me
140	OH Br	Me Me Me Me
141	OH	OMe
1 4 2	OH Br	OMe
143	OH Br	OMe
144	OH Br	CO ₂ Me

1 4 5	OH Me	Me Me Me Me Me
1 4 6	OH NO ₂	Me Me Me Me Me
1 4 7	OH Me	Me Me Me Me Me
1 4 8	OH OMe	Me Me Me Me Me
149	OH Me	Me Me Me OMe
150	OH Br	CO₂H CO₂H
151	OH	Me Me

1 5 2	OH	OEt OEt
153	OH CI	Me Me
154	OH	CI
155	OH CI	SO ₂ NEt ₂
156	OH	NO ₂
157	OH CI	OMe H
1 5 8	OH CI	OMe OMe
159	OH	HN Me

		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
160	OH	OMe Me
161	OH CI	O Me
162	OH CI	Me O Me O Me Me
163	OH	CONH ₂
164	OH CI	Me Me Me
165	OH	SO₂Me O Me
166	OH CI	Me Me Me Me

167	ОН	OMe N
168	ÖH C	O=S—Me
169	OH	O = S — Me
170	OH	SO₂Me F
171	OH CI	OMe
172	OH CI	Me
173	OH CI	Me Me OMe

174	OH CI	O N NO ₂
1 7 5	OH CI	L
176	OH	NO ₂
177	OH CI	Me Me OH
178	OH	Me OMe
179	OH	F
180	OH	F
181	OH	CI

182	OH	CI
183	OH OH	OMe OMe
184	OH N CI	Me Me Me Me
1 8 5	OH Br	Me Me S
1 8 6	OH Br	Me Me Me S Br
187	OH Br	N CF3
188	OH CI	Me Me Me S CN
189	OH. Br	Me Me Me S CN

190	OH Br	N S Me
191	OH Br	N Me S Me
1 9 2	OH Br	N N Me
193	OH Br	N Me
194	OH Br	N Me CF3
195	OH Br	Me Me Me S Et
196	OH Br	N Et
197	OH Br	N Me
198	OH Br	N Me

199	OH	Me Me Me Me Me Me Me
200	Me O CI	Me Me Me Me Me
2 0 1	OH Br	Me Me Me S Me Me Me
2 0 2	OH Br	Me Me Me CO ₂ Et
203	OH Br	Me Me Me S CO ₂ H
2 0 4	OH Br	Me Me Me
205	OH Br	Me Me Me

. =

		T
206	OH Br	Me Me Me Me N N N N Me
207	OH Br	Me Me Me
208	OH Br	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
209	OH Br	N CO ₂ Et
210	OH Br	N CO ₂ H
2 1 1	OH Br	~ S
2 1 2	OH Br	N S
213	OH Br	N CF3

214	OH Br	N Me
2 1 5	OH Br	N O
2 1 6	OH Br	N S CO ₂ Et
2 1 7	OH Br	N GO ₂ H
2 1 8	OH CI	S CO ₂ Et
219	OH Br	F F S CO ₂ Et
2 2 0	OH Br	N CONHMe
221	OH Br	SCONHET

2 2 2	OH Br	N H Me
223	OH Br	
2 2 4	OH Br	N CF3 CO₂Et
2 2 5	OH OH	S CO ₂ Et
2 2 6	OH F	N CO ₂ Et
2 2 7	OH F	N CO ₂ Et

220	о́н	
2 2 8	CF ₃	S CO ₂ Et
229	OHz	N CO ₂ Et
230	E HO	N S CO ₂ Et
231	OH	CF ₃
2 3 2	OH CI	EtO ₂ C
2 3 3	OH Br	N-NH
2 3 4	OH Br	Et N O Et

2 3 5	OH Br	NN NO N
2 3 6	OH Br	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
2 3 7	OH	N-N US CF3
2 3 8	OH Br	N-N CF ₃
2 3 9	OH CI	N
2 4 0	OH CI	CI
2 4 1	OH	OMe N N CI
2 4 2	OH CI	
2 4 3	OH CI	√ _N Br

244	OH CI	
2 4 5	OH Br	N Br
2 4 6	OH Br	N H H N Me
2 4 7	OH O=S-NH O CF ₃	CF ₃
248	OH CI	Me O OH
2 4 9	OH	CF ₃
2 5 0	P OH	CF ₃
251	OH CI	Me NH ₂ NH ₂

2 5 2	OH CI	CF ₃
253	OH CI	CF ₃
2 5 4	OH	CF ₃
2 5 5	OH CI	N CI
2 5 6	Me OH	CF ₃
2 5 7	Me OH Me Br	CF ₃
2 5 8	OH Me Br	CF ₃
2 5 9	OH Br	CF ₃

260	OH	N CI
261	OH	CF ₃
262	OH OH	CF ₃
263	OH	N F
264	OH	OMe S
265	OH	CF ₃
266	OH	F F S
267	OH	Me

268	OH	CF ₃
	Br	
	Br	CF ₃

一般式 (I) で表される化合物は、例えば、以下の反応工程式に示した方法によって製造することができる。

反応工程式

(式中、A、環 Z 及びEは、一般式(I)における定義と同意義であり、 A^{101} は水素原子又はヒドロキシ基の保護基(好ましくは、メチル基等のアルキル基;ベンジル基等のアラルキル基;アセチル基;メトキシメチル基等のアルコキシアルキル基;トリメチルシリル基等の置換シリル基)を表し、R 及び R^{101} は水素原子、 $C_1 \sim C_6$ のアルキル基等を表し、 E^{101} は、一般式(I)の定義におけるE 又はEの前駆体を表し、G はヒドロキシ基、ハロゲン原子(好ましくは、塩素原子)、炭化水素ーオキシ基(好ましくは、ハロゲン原子で置換されていてもよいアリールーオキシ基)、アシルーオキシ基、イミドーオキシ基等を表す)

(第1工程)

カルボン酸誘導体(1)とアミン(2)とを脱水縮合させることにより、アミド (3) 製造することができる。この反応は、酸ハロゲン化剤又は脱水縮合剤の存在下、塩基の存在又は非存在下、無溶媒又は非プロトン性溶媒中 0% 0% の反応温度で行われる。

この反応は、酸ハロゲン化剤又は脱水縮合剤の存在下、塩基の存在又は非存在下、 無溶媒又は非プロトン性溶媒中0℃~180℃の反応温度で行われる。

酸ハロゲン化剤としては、例えば、塩化チオニル、臭化チオニル、塩化スルフリル、オキシ塩化リン、三塩化リン、五塩化リンなどを挙げることができ、A¹⁰¹が水素原子の場合には三塩化リンが、A¹⁰¹がアセチル基等の場合にはオキシ塩化リンが好ましい。脱水縮合剤としては、例えば、N, N'ージシクロヘキシル

カルボジイミド、1ーエチルー3ー(3ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩、ジフェニルホスホリルアジドなどを挙げることができる。塩基としては、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム等の無機塩基、あるいはピリジン、トリエチルアミン、N,Nージエチルアニリン等の有機塩基が挙げられる。非プロトン性溶媒としてはジクロロメタン、ジクロロエタン、クロロホルム、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、ベンゼン、トールエン、モノクロロベンゼン、ロージクロロベンゼン、N,Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドンなどを挙げることができ、酸ハロゲン化剤の存在下に反応を行う場合には、特に、トールエン、モノクロロベンゼン、ロージクロロベンゼンが好ましい。

また、例えば、「ジャーナル・オブ・メディシナルケミストリー(Journal of Medicinal Chemistry)」、(米国)、1998年,第41巻,第16号,p. 2939-2945に記載の方法及びこれらに準じた方法により、予めカルボン酸から酸塩化物を製造、単離し、次いで E^{101} を有するアミンと反応させることにより目的とするアミドを製造することもできる。

Gがヒドロキシ基である場合の好適な反応条件として、例えば、「アーキブ・デア・ファルマツィー (Archiv der Pharmazie)」、(ドイツ)、1998年,第331卷,第1号,p.3-6. に記載された反応条件を用いることができる。

カルボン酸誘導体(1)及びアミン(2)の種類は特に限定されず、文献公知の 製造方法を適宜参照しつつ新規に合成するか、あるいは市販の試薬を入手して上 記反応に用いることができる。

(第2工程)

a saime a see s

アミド(3)が保護基を有する場合及び/又は官能基修飾に有利な置換基(例えば、アミノ基及びその保護体若しくは前駆体;カルボキシ基及びその保護体若しくは前駆体など)を有する場合、この工程で脱保護反応及び/又は官能基修飾反応を行うことにより最終目的物である化合物(4)を製造することができる。該反応は、種々の公知の方法を用い

ることができ、脱保護反応及び官能基修飾反応としては、例えば、セオドラ・W.・ グリーン (Theodora W. Green), ピーター・G.・M.・ブッツ (Peter G. M. Wuts) 編「プロテクティブ・グループス・イン・オーガニック・シンセシズ (Protective Groups in Organic Syntheses)」,(米国),第3版,ジョン・ウィリー・アンド・ サンズ・インク (John Wiley & Sons, Inc.), 1999年4月;「ハンドブック・ オブ・リエージェンツ・フォー・オーガニック・シンセシス (Handbook of Reagents for Organic Synthesis)」,(米国),全4巻,ジョン・ウィリー・アンド・サンズ・ インク (John Wiley & Sons, Inc.), 1999年6月, 等に記載の方法を;官能 基修飾反応としては、例えば、リチャード・F.・ヘック (Richard F. Heck) 著 「パラジウム・リエージェンツ・イン・オーガニック・シンセシス (Palladium Reagents in Organic Syntheses)」,(米国),アカデミック・プレス(Academic Press), 1985年; 辻二郎 (J. Tsuji) 著「パラジウム・リエージェンツ・アンド・カタ リスツ:イノベーションズ・イン・オーガニック・シンセシス (Palladium Reagents and Catalysts: Innovations in Organic Synthesis)」, (米国), ジョン・ウィリ ―・アンド・サンズ・インク (John Wiley & Sons, Inc.), 1999年,等に記 載の方法を用いることができる。

以上のような方法で製造された一般式 (I) で表される化合物は、当業者に周知の方法、例えば、抽出、沈殿、分画クロマトグラフィー、分別結晶化、懸濁洗浄、再結晶などにより、単離、精製することができる。また、本発明化合物の薬理学的に許容される塩、並びにそれらの水和物及び溶媒和物も、それぞれ当業者に周知の方法で製造することができる。

本明細書の実施例には、一般式 (I) に包含される代表的化合物の製造方法が具体的に説明されている。従って、当業者は、上記の一般的な製造方法の説明及び実施例の具体的製造方法の説明を参照しつつ、適宜の反応原料、反応試薬、反応条件を選択し、必要に応じてこれらの方法に適宜の修飾ないし改変を加えることによって、一般式 (I) に包含される化合物をいずれも製造可能である。

一般式 (I) で示される化合物はNF-κB活性化阻害作用を有する医薬の有効

成分として有用である。上記の医薬は、NF $-\kappa$ Bの活性化阻害に基づいて、腫瘍壊死因子(TNF)、インターロイキン-1、インターロイキン-2、インターロイキン-6、インターロイキン-8、顆粒球コロニー刺激因子、インターフェロン β 、細胞接着因子であるICAM-1やVCAM-1及びELAM-1、ニトリックオキシド合成酵素、主要組織適合抗原系クラスI、主要組織適合抗原系クラスII、 β 2-マイクログロブリン、免疫グロブリン軽鎖、血清アミロイドA、アンジオテンシノーゲン、補体B、補体C4、 α 0、HIVの遺伝子由来の転写産物、HTLV-1の遺伝子由来の転写産物、シミアンウイルス40の遺伝子由来の転写産物、サイトメガロウイルスの遺伝子由来の転写産物、及びアデノウイルスの遺伝子由来の転写産物からなる群より選ばれる1又は2以上の物質の遺伝子の発現を抑制することができる。従って、上記の医薬は、NF-なB活性化に起因する疾患及び炎症性サイトカイン産生過剰に起因する疾患の予防及び/又は治療のための医薬として有用である。

より具体的には、本発明の医薬は、次に示すようなNFー RBの活性化及び/又は炎症性サイトカインが関与していると考えられる疾患、例えば慢性関節リウマチ、変形性関節症、全身性エリテマトーデス、全身性強皮症、多発性筋炎、シェーグレン症候群、血管炎症候群、抗リン脂質抗体症候群、スティル病、ベーチェット病、結節性動脈周囲炎、潰瘍性大腸炎、クローン病、活動性慢性肝炎、糸球体腎炎などの自己免疫疾患、慢性腎炎、慢性膵炎、痛風、アテローム硬化症、多発性硬化症、動脈硬化、血管内膜肥厚、乾癬、乾癬性関節炎、接触性皮膚炎、アトピー性皮膚炎、掻痒、花粉症等のアレルギー疾患、喘息、気管支炎、間質性肺炎、肉芽腫を伴う肺疾患、慢性閉塞性肺疾患、慢性肺血栓塞栓症、炎症性大腸炎、インスリン抵抗性、肥満症、糖尿病とそれに伴う合併症(腎症、網膜症、神経症、高インスリン血症、動脈硬化、高血圧、末梢血管閉塞等)、高脂血症、網膜症等の異常血管増殖を伴った疾患、肺炎、アルツハイマー症、脳脊髄炎、てんかん、急性肝炎、慢性肝炎、薬物中毒性肝障害、アルコール性肝炎、ウイルス性肝炎、黄疸、肝硬変、肝不全、心房粘液腫、キャッスルマン症候群、メサンギウム増殖

性腎炎、腎臓癌、肺癌、肝癌、乳癌、子宮癌、膵癌、その他の固形癌、肉腫、骨 肉腫、癌の転移浸潤、炎症性病巣の癌化、癌性悪液質、癌の転移、急性骨髄芽球 性白血病等の白血病、多発性骨髄腫、レンネルトリンパ腫、悪性リンパ腫、癌の 抗癌剤耐性化、ウイルス性肝炎および肝硬変等の病巣の癌化、大腸ポリープから の癌化、脳腫瘍、神経腫瘍、サルコイドーシス、エンドトキシンショック、敗血 症、サイトメガロウイルス性肺炎、サイトメガロウイルス性網膜症、アデノウイ ルス性感冒、アデノウイルス性プール熱、アデノウイルス性眼炎、結膜炎、エイ ズ、ぶどう膜炎、歯周病、その他バクテリア・ウイルス・真菌等感染によって惹 起される疾患または合併症、全身炎症症候群等の外科手術後の合併症、経皮的経 管的冠状動脈形成術後の再狭窄、虚血再灌流障害等の血管閉塞開通後の再灌流障 害、心臓または肝臓または腎臓等の臓器移植後拒絶反応及び再灌流障害、掻痒、 脱毛症、食欲不振、倦怠感、慢性疲労症候群などの疾患の予防及び/又は治療に 有用である。また、炎症性サイトカインならびにNFーκBが破骨細胞の分化と 活性化に関与していることから、本発明の医薬は、骨粗鬆症、骨癌性疼痛等の代 謝性骨疾患などの予防及び/又は治療にも有用である。移植前臓器保存時の臓器 の劣化を防ぐ用途にも利用可能である。

本発明の化合物番号 4 の化合物は、ラット Thy -1 腎炎モデルにおいて、15 mg /kg 以下の腹腔内投与で腎保護作用を示し、ラット腸管虚血再灌流惹起性肝障害 モデルにおいて、10 mg/kg の腹腔内投与で血中のエンドトキシンレベル及び TNF α の濃度を低下させるとともに肝障害も有意に抑制したことから、免疫性疾患、虚血性再灌流によって直接的及び/又は間接的に生じる臓器障害、エンドトキシン及び/又は TNF α による臓器障害の予防及び/又は治療について有用であることが動物実験により示唆されている。

また、豚心臓由来のミオグロビン免疫にによるラット心筋炎モデルにおいても、本発明の化合物 (化合物番号4) が、10mg/kg の腹腔内投与で心筋炎の発症を有意に抑制したことから、細菌やウイルスによる感染等の何らかの原因により起こる心筋炎及び/又は筋炎の他、自己免疫疾患等の免疫異常による心筋炎及び

/又は筋炎の予防及び/又は治療について有用であることが動物実験により示唆 されている。

更に本発明の化合物が、冠状動脈血管平滑筋細胞の増殖刺激下での細胞増殖を抑制すること、また化合物番号4の化合物が、10mg/kgの腹腔内投与で、マウスの動脈擦過再狭窄モデルで、血管内皮細胞および血管平滑筋細胞の増殖を有意に抑制したことにより、PTCA後やステント留置後の再狭窄の防止、動脈硬化の予防及び/又は治療に有用であることが示唆される。

また、リウマチ患者由来滑膜繊維芽細胞を用いたTNF α 刺激によるインターロイキンー6(ILー6)、インターロイキンー8(ILー8)、PGE 2産生抑制試験において、化合物番号83、88、90及び135の化合物、特に化合物番号83の化合物が、TNF α 刺激下でのILー6、ILー8及びPGE 2の産生を特に強力に抑制することから、本発明の化合物、特に、一般式(I)において、Eが2,5ージ置換フェニル基である化合物、更に好適には、2,5ージ置換フェニル基(該置換基の少なくとも1個はトリフルオロフェニル基である)である化合物、最も好適には、2,5ービス(トリフルオロメチル)フェニル基である化合物が、炎症性メディエーター、とりわけ、ILー6及び/又はILー8及び/又はPGE 2が関与する疾患の予防及び/又は治療に特に有用であることが示唆される。

法により作出されたアミノ酸改変体であって、天然由来のI KK $-\beta$ またはME KK-1 と実質的に同一の生物学的機能を有する蛋白質も含まれる。また、I K K $-\beta$ またはME KK-1 に構造類似のキナーゼとは、例えばI KK $-\beta$ または ME KK-1 のリガンド結合部位と類似のリガンド結合部位を有するキナーゼを包含する。

従って、本発明の医薬は、 $IKK-\beta$ 及び/又はMEKK-1、あるいはそれらに構造類似のキナーゼを阻害することにより、腫瘍壊死因子(TNF)、インターロイキン-1、インターロイキン-2、インターロイキン-6、インターロイキン-8、顆粒球コロニー刺激因子、インターフェロン β 、細胞接着因子である I CAM-1やVCAM-1及びELAM-1、ニトリックオキシド合成酵素、主要組織適合抗原系クラス I 、主要組織適合抗原系クラス I 、

本発明の医薬の有効成分としては、一般式 (I)で表される化合物及び薬理学的に許容されるそれらの塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質の1種又は2種以上を用いることができる。本発明の医薬としては上記の物質自体を用いてもよいが、好適には、本発明の医薬は有効成分である上記の物質と1又は2以上の薬学的に許容される製剤用添加物とを含む医薬組成物の形態で提供される。上記医薬組成物において、製剤用添加物に対する有効成分の割合は、1重量%から90重量%程度である。

本発明の医薬は、例えば、顆粒剤、細粒剤、散剤、硬カプセル剤、軟カプセル剤、 シロップ剤、乳剤、懸濁剤、又は液剤などの経口投与用の医薬組成物として投与 してもよいし、静脈内投与、筋肉内投与、若しくは皮下投与用の注射剤、点滴剤、 坐剤、経皮吸収剤、経粘膜吸収剤、点鼻剤、点耳剤、点眼剤、吸入剤などの非経 口投与用の医薬組成物として投与することもできる。粉末の形態の医薬組成物と して調製された製剤を用時に溶解して注射剤又は点滴剤として使用してもよい。 医薬用組成物の製造には、固体又は液体の製剤用添加物を用いることができる。 製剤用添加物は有機又は無機のいずれであってもよい。すなわち、経口用固形製 剤を製造する場合は、主薬に賦形剤、さらに必要に応じて結合剤、崩壊剤、滑沢 剤、着色剤、矯味矯臭剤などを加えた後、常法により錠剤、被覆錠剤、顆粒剤、 散剤、カプセル剤などの形態の製剤を調製することができる。用いられる賦形剤 としては、例えば、乳糖、蔗糖、白糖、ブドウ糖、コーンスターチ、デンプン、 タルク、ソルビット、結晶セルロース、デキストリン、カオリン、炭酸カルシウ ム、二酸化ケイ素などを挙げることができる。結合剤としては、例えば、ポリビ ニルアルコール、ポリビニルエーテル、エチルセルロース、メチルセルロース、 アラビアゴム、トラガント、ゼラチン、シェラック、ヒドロキシプロピルセルロ ース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、クエン酸カルシウム、デキストリ ン、ペクチンなどを挙げることができる。滑沢剤としては、例えば、ステアリン 酸マグネシウム、タルク、ポリエチレングリコール、シリカ、硬化直物油などを 挙げることができる。着色剤としては、通常医薬品に添加することが許可されて いるものであればいずれも使用することができる。矯味矯臭剤としては、ココア 末、ハッカ脳、芳香酸、ハッカ油、龍脳、桂皮末などを使用することができる。 これらの錠剤、顆粒剤には、糖衣、ゼラチン衣、その他必要により適宜コーティ ングを付することができる。また、必要に応じて、防腐剤、抗酸化剤等を添加す ることができる。

経口投与のための液体製剤、例えば、乳剤、シロップ剤、懸濁剤、液剤の製造には、一般的に用いられる不活性な希釈剤、例えば水又は植物油を用いることがで

きる。この製剤には、不活性な希釈剤以外に、補助剤、例えば湿潤剤、懸濁補助剤、甘味剤、芳香剤、着色剤又は保存剤を配合することができる。液体製剤を調製した後、ゼラチンのような吸収されうる物質のカプセル中に充填してもよい。非経口投与用の製剤、例えば注射剤又は坐剤等の製造に用いられる溶剤又は懸濁剤としては、例えば、水、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、ベンジルアルコール、オレイン酸エチル、レシチンを挙げることができる。坐剤の製造に用いられる基剤としては、例えば、カカオ脂、乳化カカオ脂、ラウリン脂、ウィテップゾールを挙げることができる。製剤の調製方法は特に限定されず、当業界で汎用されている方法はいずれも利用可能である。

注射剤の形態にする場合には、担体として、例えば、水、エチルアルコール、マクロゴール、プロピレングリコール、クエン酸、酢酸、リン酸、乳酸、乳酸ナトリウム、硫酸及び水酸化ナトリウム等の希釈剤;クエン酸ナトリウム、酢酸ナトリウム及びリン酸ナトリウム等のpH 調整剤及び緩衝剤;ピロ亜硫酸ナトリウム、エチレンジアミン四酢酸、チオグリコール酸及びチオ乳酸等の安定化剤等が使用できる。なお、この場合、等張性の溶液を調製するために十分な量の食塩、ブドウ糖、マンニトール又はグリセリンを製剤中に配合してもよく、通常の溶解補助剤、無痛化剤又は局所麻酔剤等を使用することもできる。

軟膏剤、例えば、ペースト、クリーム及びゲルの形態にする場合には、通常使用される基剤、安定剤、湿潤剤及び保存剤等を必要に応じて配合することができ、常法により成分を混合して製剤化することができる。基剤としては、例えば、白色ワセリン、ポリエチレン、パラフィン、グリセリン、セルロース誘導体、ポリエチレングリコール、シリコン及びベントナイト等を使用することができる。保存剤としては、パラオキシ安息香酸メチル、パラオキシ安息香酸エチル、パラオキシ安息香酸プロピル等を使用することができる。貼付剤の形態にする場合には、通常の支持体に上記軟膏、クリーム、ゲル又はペースト等を常法により塗布することができる。支持体としては、綿、スフ及び化学繊維からなる織布又は不織布;軟質塩化ビニル、ポリエチレン及びポリウレタン等のフィルム又は発泡体シートを

好適に使用できる。

本発明の医薬の投与量は特に限定されないが、経口投与の場合には、成人一日あたり有効成分である上記物質の重量として通常0.01~5,000mgである。この投与量を患者の年令、病態、症状に応じて適宜増減することが好ましい。前記一日量は一日に一回、又は適当な間隔をおいて一日に2~3回に分けて投与してもよいし、数日おきに間歇投与してもよい。注射剤として用いる場合には、成人一日あたり有効成分である上記物質の重量として0.001~100mg程度である。

実施例

以下、実施例により本発明をさらに具体的に説明するが、本発明の範囲は下記の 実施例に限定されることはない。実施例中、化合物番号は上記の表において示し た化合物の番号と対応させてある。また、本実施例中には、市販の試薬を購入し そのまま試験に供した化合物が含まれる。そのような化合物については、試薬の 販売元及びカタログに記載されているコード番号を示す。

例1:化合物番号1の化合物の製造

〇一アセチルサリチロイルクロリド (345mg, 1.7mmol)のベンゼン (10mL)溶液に、氷冷、アルゴン雰囲気下、3,5ービス(トリフルオロメチル)アニリン (500mg, 2.2mmol)、ピリジン (0.5mL)を加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物を2規定塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーヘキサン:酢酸エチル=3:1)で精製して、標題化合物の白色固体(570mg,84.2%)を得た。

mp 124-125°C.

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$ 2. 36 (3H, s), 7. 19 (1H, d d, J=8. 0, 1. 2Hz), 7. 39 (1H, td, J=7. 6, 1. 2Hz),

7. 57 (1H, ddd, J=8. 0, 7. 6, 1. 6Hz), 7. 65 (1H, s), 7. 83 (1H, dd, J=8. 0, 1. 6Hz), 8. 11 (2H, s), 8. 31 (1H, s).

例2:化合物番号2の化合物の製造

2-アセトキシーN-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]ベンズアミド(化合物番号1;100mg,0.25mmol)のエタノール(5mL)溶液に、2規定水酸化ナトリウム水溶液(0.5mL,1mmol)を加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物を2規定塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣を<math>n-ヘキサン/酢酸エチルから再結晶して、標題化合物の白色固体(40mg,45.1%)を得た。

mp 179-180°C.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6. 96-7. 02 (2H, m), 7. 45 (1H, ddd, J=8. 0, 7. 2, 1. 6Hz), 7. 81 (1H, s), 7. 87 (1H, dd, J=8. 0, 1. 6Hz), 8. 46 (2H, s), 10. 8 0 (1H, s), 11. 26 (1H, s).

例3:化合物番号3の化合物の製造

 $5-フルオロサリチル酸(156mg, 1mmol)、3, 5-ビス(トリフルオロメチル)アニリン(229mg, 1mmol)、三塩化リン(44<math>\mu$ L, 0.5 mmol)、モノクロロベンゼン(5mL)の混合物を、アルゴン雰囲気下、3時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、酢酸エチル(50mL)で希釈し、水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=6:1)で精製して、標題化合物の白色固体(215mg, 58.7%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 04 (1H, ddd, J=9.0, 4.5, 1.2Hz), 7. 30-7. 37 (1H, m), 7. 66 (1H, ddd,

J=9. 0, 3. 3, 1. 2Hz), 7. 84 (1H, s), 8. 46 (2H, s), 10. 85 (1H, s), 11. 21 (1H, brs).

以下の実施例において例3の方法が引用されている場合、酸ハロゲン化剤としては、三塩化リンを用いた。また、反応溶媒としては、モノクロロベンゼン、トルエン等の溶媒を用いた。

例4:化合物番号4の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:85.5%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 05 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 49 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 85 (1H, s), 7. 87 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 45 (2H, s), 10. 85 (1H, s), 11. 39 (1H, s).

例5:化合物番号5の化合物の製造

Nー[3,5ービス(トリフルオロメチル)フェニル]ー5ークロロー2ーヒドロキシベンズアミド(化合物番号4;1.51g,3mmol)、ピリジン(285mg,3.6mmol)のテトラヒドロフラン(6mL)溶液に、氷冷下、アセチルクロリド(234mg,3.3mmol)を加え、室温で1時間撹拌した。溶媒を減圧留去て得られた残渣に2規定塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をn-n+y)酢酸エチルから再結晶して、標題化合物の白色固体(1.06g,83.0%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 22 (3H, s), 7. 35 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 71 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 85 (1H, s), 7. 88 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 37 (2H, s), 1 1. 05 (1H, brs).

以下の実施例において例5の方法が引用されている場合、塩基としては、ピリジ

ン、トリエチルアミン等の有機塩基を用いた。また、反応溶媒としては、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン、ベンゼン等の溶媒を用いた。

例6:化合物番号6の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:88.5%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 6. 98 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 59 (1H, dd, J=8.8, 2.8Hz), 7. 83 (1H, s), 7. 98 (1H, d, J=2.8Hz), 8. 43 (2H, s), 10. 82 (1H, s), 11. 37 (1H, s).

この化合物は、下記製造法によっても得ることができた。

2-アセトキシ-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)]ベンズアミド(化合物番号1;100mg,0.25mmol)の四塩化炭素(8mL)溶液に、鉄粉(30mg,0.54mmol)、臭素(0.02mL,0.39mmol)を添加し、次いで<math>50℃で4時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、 $NaHSO_4$ 水にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製して、標題化合物の白色固体(600mg,54.9%)を得た。

例7:化合物番号7の化合物の製造

原料として、5-ヨードサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:62.2%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6. 86 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 74 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 84 (1H, s), 8. 13 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 84 (2H, s), 10. 82 (1H, s), 11. 41 (1H, s).

例8:化合物番号8の化合物の製造

原料として、5-ニトロサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:57.2%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7.18 (1H, d, J=9.0Hz), 7.86 (1H, s), 8.31 (1H, dd, J=9.0, 3.0Hz), 8.45 (2H, s), 8.70 (1H, d, J=3.0Hz), 11.12 (1H, s). 例9:化合物番号9の化合物の製造

(1) 2ーベンジルオキシー5ーホルミル安息香酸ベンジルエステル 5ーホルミルサリチル酸(4.98g,30mmol)、ベンジルブロミド(15.39g,90mmol)、炭酸カリウム(16.59g,120mmol)、メチルエチルケトン(350mL)の混合物を8時間加熱還流した。冷却後、溶媒を減圧留去し、残渣に2規定塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーヘキサン:酢酸エチル=3:1)で精製、イソプロピルエーテルで加熱還流下懸濁洗浄して、標題化合物の白色固体(5.98g,57.5%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃): δ 5. 27 (2H, s), 5. 37 (2H, s), 7. 15 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 26-7. 46 (10H, m), 7. 99 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 8. 36 (1H, d, J=2. 4Hz), 9. 91 (1H, s).

(2) 2-ベンジルオキシ-5-シアノ安息香酸ベンジルエステル

2-ベンジルオキシ-5-ホルミル安息香酸ベンジルエステル(693 mg, 2 mm o 1)、塩酸ヒドロキシルアミン(167 mg, 2. 4 mm o 1)、N-メチルピロリドン(3 mL)の混合物を115 $\mathbb C$ で4時間攪拌した。反応混合物を冷却後、2規定塩酸(5 mL)、水(3 0 mL)を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を2 規定水酸化ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグ

ネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をイソプロピルエーテルで加熱還流下懸濁洗浄して、標題化合物の白色固体(527mg, 76.7%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃): δ 5. 23 (2H, s), 5. 35 (2H, s), 7. 08 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 33-7, 43 (10H, m), 7. 70 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 13 (1H, d, J=2. 4Hz).

(3) 5ーシアノサリチル酸

2-ベンジルオキシー5-シアノ安息香酸ベンジルエステル(446mg, 1. 3mmo1),5%パラジウムー炭素(45mg)にエタノール(10mL)、テトラヒドロフラン(10mL)を加え、室温で2時間水素添加した。不溶物を濾別後、溶媒を減圧留去して、標題化合物の白色固体(212mg, 100. 0%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 02 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 82 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 8. 12 (1H, d, J=2.1Hz).

(4) N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -5-シアノ-2 -ヒドロキシベンズアミド (化合物番号9)

原料として、5-シアノサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:16.6%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 15 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 85 (1H, s), 7. 86 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 8. 22 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 43 (2H, s), 10. 93 (1H, s), 12. 00 (1H, brs).

例10:化合物番号10の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)

アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:54.9%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6. 92 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 28 (1H, dd, J=8. 7, 1. 8Hz), 7. 71 (1H, d, J=1. 8Hz), 7. 82 (1H, s), 8. 47 (2H, s), 10. 80 (1H, s), 11. 14 (1H, s).

例11:化合物番号11の化合物の製造

(1) 5- [(1, 1-ジメチル) エチル] サリチル酸

5-[(1, 1-ジメチル) エチル] -2-ヒドロキシベンズアルデヒド(2.15g, 12.1mmol)の1,4-ジオキサン(100mL)、水(40mL)溶液に、スルファミン酸(1.76g,18.1mmol)、リン酸ーナトリウム(7.33g,47mmol)を加えた。この混合物に、氷冷下、亜塩素酸ナトリウム(1.76g,15.5mmol)の水溶液(10mL)を滴下し、1時間攪拌した。次いでこの混合物に、亜硫酸ナトリウム(1.80g,14.3mmol)を加え、30分間攪拌した。反応混合物に濃塩酸を加えpHを1とした。1,4-ジオキサンを減圧留去して得られた残渣を酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣を 市の白色粉末(1.81g,77.4%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 1. 26 (9H, s), 6. 90 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 58 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 75 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 07 (1H, brs).

(2) N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-[(1,1-ジメチル)エチル]-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号11)原料として、5-[(1,1-ジメチル)エチル]サリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:53.8%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 1. 30 (9H, s), 6. 96 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 50 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 82 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 83 (1H, s), 8. 46 (2H, s), 10. 80 (1H, s) 11. 12 (1H, s).

例12:化合物番号12の化合物の製造

(1) 5-アセチルー2ーベンジルオキシ安息香酸 メチルエステル 5-アセチルサリチル酸 メチルエステル (13.59g,70mmol)、ベンジルブロミド (17.96g,105mmol)、炭酸カリウム (19.35g,140mmol)、メチルエチルケトン (350mL)の混合物を8時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、溶媒を減圧留去して得られた残渣に2規定塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をイソプロピルエーテルから再結晶して、標題化合物の白色固体 (14.20g,71.4%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 2. 58 (3H, s), 3. 93 (3H, s), 5. 27 (2H, s), 7. 07 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 26-7. 43 (3H, m), 7. 47-7. 50 (2H, m), 8. 07 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 44 (1H, d, J=2. 4Hz).

(2) 5-アセチル-2-ベンジルオキシ安息香酸

5-アセチルー2ーベンジルオキシ安息香酸 メチルエステル (5.69g,20mmol)のメタノール/テトラヒドロフラン (20mL+20mL)混合溶液に、2規定水酸化ナトリウム (11mL)を加え、8時間撹拌した。溶媒を減圧留去して得られた残渣に2規定塩酸を加え、ジクロロメタンで抽出した。ジクロロメタン層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をイソプロピルエーテルで洗浄して、標題化合物の白色固体 (4.92g,91.0%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2.55 (3H, s), 5.32 (2H, s), 7.30-7.43 (4H, m), 7.49-7.52 (2H, m), 8.09 (1H, dd, J=9.0, 2.7Hz), 8.22 (1H, d, J=2.4Hz). (3) 5-アセチル-2-ベンジルオキシーN-[3,5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] ベンズアミド

5-アセチル-2-ベンジルオキシ安息香酸(4.87g,18mmol)、3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリン(4.54g,19.8mmol)、ピリジン(5.70g,72mmol)のテトラヒドロフラン/ジクロルメタン(72mL+36mL)混合溶液に、氷冷下、オキシ塩化リン(1.85mL,19.8mmol)を加え、次いで室温で12時間攪拌した。溶媒を減圧留去して得られた残渣に1規定塩酸(100mL)を加え、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(<math>n-ヘキサン:酢酸エチル=3:1→2:1)で精製して、標題化合物の微黄緑色固体(5.47g,63.1%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 57 (3H, s), 7. 11 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 86 (1H, s), 8. 05 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 8. 44 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 47 (2H, s), 10. 96 (1H, s), 11. 97 (1H, brs).

以下の実施例において例12(3)の製造法が引用されている場合、酸ハロゲン 化剤としては、オキシ塩化リンを用いた。塩基としては、ピリジンを用いた。ま た、反応溶媒としては、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン等の溶媒を単独若 しくは混合して用いた。

(4) 5-アセチル-N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] <math>-2-ヒドロキシベンズアミド (化合物番号 1 2)

5-アセチルー 2-ベンジルオキシーN-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] ベンズアミド(602mg, 1.25mmo1)、5%パラジウム炭素

 $(60 \, \mathrm{mg})$ にエタノール $(6 \, \mathrm{mL})$ 、テトラヒドロフラン $(72 \, \mathrm{mL})$ を加え、水素雰囲気下、室温で $30 \, \mathrm{分間攪拌}$ した。不溶物を濾別後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をn-ヘキサン/酢酸エチルから再結晶して、標題化合物の白色固体 $(230 \, \mathrm{mg}, 47.0\%)$ を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 59 (3H, s), 5. 35 (2H, s), 7. 32-7. 36 (3H, m), 7. 43 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 52-7. 55 (2H, m), 7. 82 (1H, s), 8. 16 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 25 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 31 (2H, s), 10. 89 (1H, s).

例13:化合物番号13の化合物の製造

5ーアセチルーNー[3,5ービス(トリフルオロメチル)フェニル]ー2ーヒドロキシベンズアミド(化合物番号12;50.5mg,0.13mmol)のエタノール(2mL)懸濁液に、水素化ホウ素ナトリウム(23.6mg,0.62mmol)を加え、室温で12時間攪拌した。反応混合物を希塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をイソプロピルエーテル/nーヘキサンで懸濁洗浄して、標題化合物の白色粉末(39.7mg,78.3%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 34 (3H, d, J=6. 3Hz), 4. 71 (1H, q, J=6. 3Hz), 5. 18 (1H, brs), 6. 97 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 44 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 7. 84 (1H, s), 7. 86 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 48 (2H, s), 10. 85 (1H, s), 11. 32 (1H, s).

例14:化合物番号14の化合物の製造

5-アセチル-N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号12;100.0mg,0.26mmol)のエタノール(3mL)溶液に、ピリジン(45μ L,0.56mmol)、O-

メチルヒドロキシルアミン塩酸塩(25.8 mg, 0.31 mm o 1)を加え、1時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、希塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製して、標題化合物の白色結晶(102.1 mg, 95.3%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 19 (3H, s), 3. 91 (3H, s), 7. 05 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 77 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 85 (1H, s), 8. 09 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 47 (2H, s), 10. 87 (1H, s), 11. 48 (1H, s).

例15:化合物番号15の化合物の製造

原料として、5-アセチル-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号12)、及び<math>O-ベンジルヒドロキシルアミン塩酸塩を用いて例14と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:79.9%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 24 (3H, s), 5. 20 (2H, s), 7. 04 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 29-7. 47 (5H, m), 7. 76 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 85 (1H, s), 8. 07 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 46 (2H, s), 10. 87 (1H, s), 11. 47 (1H, s).

例16:化合物番号16の化合物の製造

(1) 5-(2, 2-ジシアノエテン-1-イル) -2-ヒドロキシ安息香酸マロノニトリル(132mg, 2mmol)のエタノール(6mL)溶液に、5-ホルミルサリチル酸(332mg, 2mmol)を加え、氷冷下、ベンジルアミン(0.1mL)を加え、室温で2時間攪拌した。析出した黄色結晶を濾取、エタノールから再結晶して、標題化合物の淡黄色固体(139.9mg, 32.7%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 12 (1H, d, J=8.7Hz), 8. 09 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 8. 41 (1H, s), 8. 50 (1H, d, J=2.4Hz).

(2) N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-(2,2-ジシアノエテン-1-イル)-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号16)原料として、5-(2,2-ジシアノエテン-1-イル)-2-ヒドロキシ安息香酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:9.1%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 13 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 83 (1H, s), 8. 04 (1H, dd, J=9.0, 2.4Hz), 8. 36 (1H, s), 8. 38 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 43 (2H, s), 1. 43 (1H, s).

例17:化合物番号17の化合物の製造

(1) 5- [(2-シアノ-2-メトキシカルボニル) エテン-1-イル] -2-ヒドロキシ安息香酸

5-ホルミルサリチル酸 $(3\ 3\ 2\ mg,\ 2\ mmo\ 1)$ 、シアノ酢酸メチルエステル $(1\ 9\ 8\ mg,\ 2\ mmo\ 1)$ 、酢酸 $(6\ mL)$ 、トリエチルアミン $(0.\ 2\ m1)$ の混合物を5 時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、水にあけ、析出した結晶を濾取、n-ヘキサンから再結晶して、標題化合物の淡黄色固体 $(3\ 2\ 7.\ 7\ mg,\ 6\ 6.\ 3\ \%)$ を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 85 (3H, s), 7. 15 (1H, d, J=8. 7Hz), 8. 20 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 37 (1H, s), 8. 66 (1H, d, J=2. 4Hz).

(2) $3-({N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]カルバモイル}-4-ヒドロキシフェニル)-2-シアノアクリル酸 メチルエステル(化合物番号17)$

原料として、5-[(2-シアノ-2-メトキシカルボニル) エテン-1-イル] -2-ヒドロキシ安息香酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリン を用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た

収率 66.3%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 85 (3H, s), 7. 19 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 85 (1H, s), 8. 20 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 8. 33 (1H, s), 8. 45 (2H, s), 8. 50 (1H, d, J=2. 1Hz), 11. 00 (1H, s), 11. 03 (1H, s).

例18:化合物番号18の化合物の製造

 $3-(\{N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]カルバモイル\}-4-ヒドロキシフェニル)-2-シアノアクリル酸 メチルエステル(化合物番号17;50mg,0.11mmol)のエタノール(5mL)溶液に、2規定水酸化ナトリウム(0.11ml,0.22mmol)を加え、室温で3時間攪拌した。反応混合物を希塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣を酢酸エチルから再結晶して、標題化合物の淡黄色固体(13.5mg,30.4%)を得た。$

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 12 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 84 (1H, s), 7. 94 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 8. 38 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 45 (2H, s), 9. 87 (1H, s), 1 1. 41 (1H, s).

例19:化合物番号19の化合物の製造

N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] -2-ヒドロキシ-5-ヨードベンズアミド(化合物番号7;475mg,1mmol)、スチレン(13 0mg,1.25mmol)、酢酸パラジウム(4.5mg,0.02mmol)、 トリス(オルトートリル)ホスフィン(12.2mg,0.04mmol)、ジイ ソプロピルアミン(388mg,3mmol)、N,N-ジメチルホルムアミド(2 mL) の混合物を 8 時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、水を加え酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:イソプロピルエーテル= $2:1\rightarrow 1:1$)で精製して、標題化合物の淡黄色固体(173mg, 38.3%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 04 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 20-7. 29 (3H, m), 7. 38 (2H, t, J=7.5Hz), 7. 59 (2H, d, J=7.5Hz), 7. 72 (1H, dd, J=8.4, 2.1Hz), 7. 86 (1H, s), 8. 07 (1H, d, J=2.1Hz), 8. 49 (2H, s), 10. 89 (1H, s), 11. 33 (1H, brs).

例20:化合物番号20の化合物の製造

N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシー5-ヨードベンズアミド(化合物番号7;950mg,2mmol)、トリメチルシリルアセチレン(246mg,2.5mmol)、トリエチルアミン(2mL)のN,Nージメチルホルムアミド(4mL)溶液に、アルゴン雰囲気下、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(23mg,0.02mmol)、沃化第一銅(4mg,0.02mmol)を加え、40℃で2時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、酢酸エチル(100mL)及び1規定クエン酸(100mL)にあけて攪拌し、次いでセライト濾過した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーヘキサン:酢酸エチル=19:1)で精製、nーヘキサンで結晶化して、標題化合物の白色結晶(286mg,32.1%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 0. 23 (9H, s), 7. 00 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 54 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 85 (1H, s), 7. 98 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 46 (2H, s), 10. 86 (1H, s), 11. 69 (1H, s).

例21:化合物番号21の化合物の製造

N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ-5- [(トリメチルシリル)エチニル]ベンズアミド(化合物番号20;233mg.0.5mmol)のメタノール(1mL)溶液に、2規定水酸化ナトリウム(1mL)を加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物を2規定塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をエタノール/水から再結晶して、標題化合物の灰白色結晶(67mg,35.9%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 4. 11 (1H, s), 7. 02 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 55 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 7. 85 (1H, s), 7. 98 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 46 (2H, s), 8. 46 (2H, s), 10. 86 (1H, s), 11. 62 (1H, s).

例22:化合物番号22の化合物の製造

原料として、N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ-5-ヨードベンズアミド(化合物番号7)、及びフェニルアセチレンを用いて例20と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:40.8%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 06 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 42-7. 46 (3H, m), 7. 53-7. 57 (2H, m), 7. 64 (1H, dd, J=8.7, 2.1Hz), 7. 86 (1H, s), 8. 06 (1H, d, J=2.1Hz), 8. 48 (2H, s), 10. 94 (1H, s), 11. 64 (1H, brs).

例23:化合物番号23の化合物の製造

N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ-5-ョードベンズアミド(化合物番号7;200mg,0.42mmol)の1,2 -ジメトキシエタン(3mL)溶液に、アルゴン雰囲気下、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(16mg,0.0014mmol)を添加し、

室温で5分間攪拌した。次いでジヒドロキシフェニルボラン(57mg,0.47mmo1)、1mol/L炭酸ナトリウム水溶液(1.3mL)を加え、2時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、希塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーヘキサン:酢酸エチル= $6:1 \rightarrow 3:1$)で精製して、標題化合物の白色結晶(109mg,61.1%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 12 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 33-7. 38 (1H, m), 7. 48 (2H, t, J=7.5Hz), 7. 67 -7. 70 (2H, m), 7. 79 (1H, dd, J=8.4, 2.4Hz), 7. 87 (1H, s), 8. 17 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 49 (2H, s), 10. 92 (1H, s), 11. 41 (1H, s).

例24:化合物番号24の化合物の製造

原料として、N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ-5-(フェニルエチニル)ベンズアミド(化合物番号22)を用いて例12(4)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:86.2%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 88 (4H, s), 6. 93 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 15-7. 34 (6H, m), 7. 76 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 84 (1H, s), 8. 47 (2H, s), 10. 79 (1H, s), 11. 15 (1H, s).

例25:化合物番号25の化合物の製造

原料として、2-ヒドロキシ-5-(トリフルオロメチル)安息香酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:44.7%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 7. 17 (1H, d, J=9.0Hz) 7. 7

2-7. 75 (2H, m), 7. 86 (1H, s), 8. 17 (2H, s), 8. 3 5 (1H, s) 11. 88 (1H, s).

[2ーヒドロキシー5ー(トリフルオロメチル)安息香酸:「ケミカル・アンド・ファーマシューティカル・ブレティン(Chemical & Pharmaceutical Bulletin)」,
 1996年,第44巻,第4号,p. 734-745参照]

例26:化合物番号26の化合物の製造

原料として、2-ヒドロキシ-5-(ペンタフルオロエチル)安息香酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:65.7%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 7. 19 (1H, d, J=9.0Hz) 7. 7 0 (1H, dd, J=8.7, 2.1Hz), 7. 81 (1H, d, J=2.1Hz), 8. 17 (2H, s), 8. 37 (1H, s), 11. 92 (1H, s). [2ーヒドロキシー5ー (ペンタフルオロエチル) 安息香酸: 「ケミカル・アンド・ファーマシューティカル・ブレティン (Chemical & Pharmaceutical Bulletin)」, 1996年, 第44巻, 第4号, p. 734-745参照]

例27:化合物番号27の化合物の製造

原料として、2-ヒドロキシ-5-(ピロール-1-イル)安息香酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:57.8%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6. 27 (2H, dd, J=2. 4, 1. 8Hz), 7. 10 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 29 (2H, dd, J=2. 4, 1. 8Hz), 7. 66 (1H, dd, J=9. 0, 2. 7Hz), 7. 86 (1H, s), 7. 98 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 47 (2H, s), 10. 89 (1H, s), 11. 24 (1H, s).

例28:化合物番号28の化合物の製造

原料として、N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ-5-ヨードベンズアミド(化合物番号7)、及び2-チオフェンボロン酸を用いて例23と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:44.4%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 08 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 14 (1H, dd, J=5. 4, 3. 6Hz), 7. 45 (1H, dd, J=3. 6, 1. 2Hz), 7. 51 (1H, dd, J=5. 1, 0. 9Hz), 7. 75 (1H, dd, J=8. 4, 2. 4Hz), 7. 59 (1H, s), 8. 08 (1 H, d, J=2. 4Hz), 8. 48 (2H, s), 10. 91 (1H, s), 11. 38 (1H, s).

例29:化合物番号29の化合物の製造

原料として、N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ-5-ヨードベンズアミド(化合物番号7)、及び3-チオフェンボロン酸を用いて例23と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:38.7%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 06 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 57 (1H, dd, J=4. 8, 1. 5Hz), 7. 66 (1H, dd, J=4. 8, 3. 0Hz), 7. 81-7. 84 (2H, m), 7. 86 (1H, s), 8. 18 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 49 (2H, s), 10. 90 (1H, s), 11. 33 (1H, s).

例30:化合物番号30の化合物の製造

(1) 2-ベンジルオキシー5-(2-ブロモアセチル) <math>-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル) フェニル] ベンズアミド <math>5-アセチル-2-ベンジルオキシ-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] ベンズアミド (例12(3)の化合物; 4.81g,10mmol)

のテトラヒドロフラン (30m1) 溶液に、フェニルトリメチルアンモニウムトリプロミド (3.75g,10mmo1) を加え、室温で12時間攪拌した。反

応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を亜硫酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー $(n-\alpha+ + \nu)$:酢酸エチル=4:1)で精製、酢酸エチル/ $(n-\alpha+ \nu)$ +から再結晶して、標題化合物の白色固体(2.39g,42.7%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 4. 91 (2H, s), 5. 36 (2H, s), 7. 32-7. 35 (3H, m), 7. 47 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 52-7. 56 (2H, m), 7. 82 (1H, s), 8. 21 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 29 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 31 (2H, s), 10. 91 (1H, s).

(2) 2-ベンジルオキシーN- [3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -5- (2-メチルチアゾール4-イル) ベンズアミド

2ーベンジルオキシー5ー (2ーブロモアセチル) -N- [3, 5ービス (トリフルオロメチル) フェニル] ベンズアミド (280mg, 0.5mmol)、チオアセタミド (41mg, 0.55mmol)、炭酸水素ナトリウム (50mg, 0.60mmol)、エタノール (15mL) の混合物を1時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、水にあけ、炭酸水素ナトリウムで中和、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (nーヘキサン:酢酸エチル=4:1) で精製して、標題化合物の白色固体 (181mg, 67.5%) を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 72 (3H, s), 5. 29 (2H, s), 7. 33-7. 36 (3H, m), 7. 40 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 54-7. 57 (2H, m), 7. 81 (1H, s), 7. 94 (1H, s), 8. 12 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 8. 27 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 31 (2H, s), 10. 86 (1H, s).

(3) N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ

-5-(2-メチルチアゾール4-イル) ベンズアミド(化合物番号30) 2-ベンジルオキシーN-[3,5-ビス(トリフルオロメチル) フェニル] -5-(2-メチルチアゾール4-イル) ベンズアミド(160mg,0.3mm o1)、10%パラジウムー炭素(240mg)にエタノール(10m1)を加え、水素雰囲気下、3.5時間攪拌した。反応混合物を濾過し、溶媒を減圧留去して、標題化合物の白色固体(103.4mg,79.2%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 72 (3H, s), 7. 08 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 83 (1H, s), 7. 85 (1H, s), 8. 01 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 42 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 50 (2H, s), 10. 96 (1H, s), 11. 40 (1H, s).

例31:化合物番号31の化合物の製造

2ーベンジルオキシー5ー(2ーブロモアセチル)ーNー [3,5ービス(トリフルオロメチル)フェニル]ベンズアミド (例12(3)の化合物;280mg,0.5mmol)、2ーアミノピリジン(51.8mg,0.55mmol)、炭酸水素ナトリウム(50mg,0.6mmol)、エタノール(10mL)の混合物を2時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、炭酸水素ナトリウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーヘキサン:酢酸エチル=1:2)で精製して、白色固体(130.3mg)を得た。次いでこの固体(108mg,0.19mmol)と10%パラジウムー炭素(11mg)、エタノール(8mL)、酢酸エチル(8mL)の混合物を、水素雰囲気下、7時間攪拌した。反応混合物を濾過し、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーヘキサン:酢酸エチル=1:3)で精製して、標題化合物の白色固体(18.3mg,20.2%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6. 90 (1H, dt, J=6. 6, 0. 9Hz), 7. 10 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 25 (1H, m), 7. 5

7 (1H, d, J=9.0Hz), 7.86 (1H, s), 8.04 (1H, dd, J=8.7, 2.1Hz), 8.35 (1H, s), 8.48-8.56 (4H, m), 11.00 (1H, s), 11.41 (1H, s).

例32:化合物番号32の化合物の製造

8

(1) N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-ヨード-2 ーメトキシメトキシベンズアミド

N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -2-ヒドロキシ-5-ョードベンズアミド (化合物番号7; 4.75g, $10\,\mathrm{mm\,o\,}1$)、クロロメチルメチルエーテル (1.14 $\mathrm{m\,}1$, $15\,\mathrm{mm\,o\,}1$)、炭酸カリウム (2.76 g , $20\,\mathrm{mm\,o\,}1$)、アセトン (50 $\mathrm{m\,}L$) の混合物を 8時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、希塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー ($\mathrm{n-}$ ヘキサン:酢酸エチル=3:1) で精製、 $\mathrm{n-}$ ヘキサン/酢酸エチルから再結晶して、標題化合物の白色固体 (3.96 g ,76.3%) を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 38 (3H, s), 5. 28 (2H, s), 7. 12 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 81 (1H, s), 7. 82 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 88 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 40 (2H, s), 10. 87 (1H, s).

(2) N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -2-メトキシメトキシ-5- (ピリジン-2-イル) ベンズアミド

N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-ヨードー2ーメトキシメトキシベンズアミド(0.20g, 0.39mmol)のN, N-ジメチルホルムアミド(8ml)溶液に、トリーn-ブチル(2-ピリジル)スズ(0.13ml, 0.41mmol)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(32.1mg、0.05mmol)を加え、100℃で1.5時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、水にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチ

. :=

ル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留 去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル= $2:1\rightarrow 1:1$)で精製して、標題化合物の白色粉末($3.7.9 \,\mathrm{mg}$,2.0.8%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃): δ 3. 64 (3H, s), 5. 53 (2H, s), 7. 23-7. 28 (1H, m), 7. 36 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 65 (1H, s), 7. 77-7. 84 (2H, m), 8. 20 (2H, s), 8. 31 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 68-8. 70 (1H, m), 8. 83 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 12 (1H, s).

(3) N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ-5-(ピリジン-2-イル)ベンズアミド(化合物番号32)

N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-メトキシメトキシー5-(ピリジン-2-イル)ベンズアミド(37.9mg,0.08mmol)にメタノール(3ml)、濃塩酸(0.5ml)を加え、2時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製して、標題化合物の白色粉末(16.2mg,47.2%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 13 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 33 (1H, ddd, J=7.5, 6.3, 1.2Hz), 7.86-7.91 (2 H, m), 7.97 (1H, d, J=7.8Hz), 8.20 (1H, dd, J=8.7, 2.1Hz), 8.50 (2H, s), 8.59 (1H, d, J=2.4 Hz), 8.64-8.66 (1H, m), 10.97 (1H, s), 11.53 (1H, s).

例33:化合物番号33の化合物の製造

原料として、5-メトキシサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)

アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:56.8%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 77 (3H, s), 6. 97 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 10 (1H, dd, J=9. 0, 3. 0Hz), 7. 43 (1H, d, J=3. 0Hz), 7. 84 (1H, s), 8. 47 (2H, s), 10. 84 (1H, s), 10. 91 (1H, s).

例34:化合物番号34の化合物の製造

(1) 5-アセチル-2-メトキシ安息香酸 メチルエステル

5-アセチルサリチル酸 メチルエステル (5.00g, 25.7mmol)、炭酸カリウム (7.10g, 51.4mmol)、N, N-ジメチルホルムアミド (25mL) の混合物に、氷冷下、沃化メチル (2.5mL、40.1mmol)を加え、室温で3時間攪拌した。反応混合物を水にあけ、塩酸で中和、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣を懸濁洗浄 (イソプロピルエーテル/n-ペキサン)して、標題化合物の白色結晶 (5.17g, 96.5%)を得た。1H-NMR (CDCl₃):δ 2.59 (3H, s), 3.92 (3H, s), 3.99 (3H, s), 7.04 (1H, d, J=8.7Hz), 8.12 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 8.41 (1H, d, J=2.4Hz).

(2) 5 ーイソブチリルー 2 ーメトキシ安息香酸 メチルエステル

5-アセチル-2-メトキシ安息香酸 メチルエステル (0.50g, 2.40 mmol)、 tert-ブトキシカリウム (0.81g, 7.22 mmol)、テトラヒドロフラン (10 mL) の混合物に、氷冷下、沃化メチル (0.5 mL、8.03 mmol) を加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物を水にあけ、塩酸で中和、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー <math>(n-n+y):酢酸エチル= $3:1\rightarrow 2:1$) で精製して、標題化合物の薄黄色オイル (143.1 mg, 25.2%) を得た。

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 22 (6H, d, J=6.9Hz), 3. 5 2 (1H, m), 3. 92 (3H, s), 3. 98 (3H, s), 7. 05 (1H, d, J=8.7Hz), 8. 13 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 8. 42 (1H, d, J=2.4Hz).

(3) 5-イソブチリル-2-メトキシ安息香酸

5-イソブチリル-2-メトキシ安息香酸 メチルエステル (143.1mg,

0.60mmol)のメタノール(5mL)溶液に、2規定水酸化ナトリウム溶液(1mL)を加え、1時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、2規定塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して、標題化合物の白色結晶(134mg,定量的)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 22 (6H, d, J=6.9Hz), 3. 5 9 (1H, m), 4. 15 (3H, s), 7. 16 (1H, d, J=8.7Hz), 8. 24 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 8. 73 (1H, d, J=2. 1Hz).

原料として、5-イソブチリル-2-メトキシ安息香酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:61.4%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 23 (6H, d, J=6. 9Hz), 3. 6 4 (1H, m), 4. 20 (3H, s), 7. 18 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 65 (1H, s), 8. 19 (2H, s), 8. 22 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 8. 88 (1H, d, J=2. 1Hz), 9. 98 (1H, s). (5) N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -2-ヒドロキシ -5-イソブチリルベンズアミド (化合物番号34)

5- (1) (トリフルオロメチル)フェニル] -2 ーメトキシベンズアミド(143.4mg, 0.33mmol)、2,4,6-コリジン(3ml)、沃化リチウム(53.1mg, 0.40mmol) の混合物を1時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、2規定塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(1 ーへキサン:酢酸エチル=1 (1) で精製し、酢酸エチル/イソプロピルエーテルで結晶化して、標題化合物の白色結晶(1) の1 (1) を得た。1 (1) の1 (1) を得た。1 (1) の1 (1

例35:化合物番号35の化合物の製造

原料として、4-ヒドロキシイソフタル酸-1-メチルエステル、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:91.5%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 85 (3H, s), 7. 12 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 86 (1H, s), 8. 02 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 46-8. 47 (3H, m), 10. 96 (1H, s), 12. 03 (1H, brs).

[4-ヒドロキシイソフタル酸-1-メチルエステル:「ジャーナル・オブ・ザ・ケミカル・ソサイエティー (Journal of the Chemical Society)」, (英国), 1956年, p. 3099-3107参照]

例36:化合物番号36の化合物の製造

N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-4-ヒドロキシイソフ

タラミン酸 メチルエステル (化合物番号35;2.85g,7mmol)のメタノール/テトラヒドロフラン (14mL+14mL) 懸濁液に、2規定水酸化ナトリウム水溶液 (14mL) を加え、2時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、2規定塩酸 (20mL) を加え、析出した固体を濾取、水洗、乾燥して、標題化合物の白色結晶 (2.68g,97.4%) を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 10 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 82 (1H, s), 7. 86 (1H, s), 8. 01 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 8. 47 (2H, s), 8. 48 (1H, d, J=2.4Hz), 10. 97 (1H, s), 11. 98 (1H, brs).

以下の実施例において例36の方法が引用されている場合、塩基としては、水酸化ナトリウム、炭酸カリウム等の無機塩基を用いた。また、反応溶媒としては、水、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン等の溶媒を単独若しくは混合して用いた。

例37:化合物番号37の化合物の製造

4-ヒドロキシイソフタル酸(182mg, 1mmo1)、3, 5-ビス(トリフルオロメチル)アニリン(687mg, 3mmo1)、三塩化リン(87μ L;1mmo1)、トールエン(10mL)を用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物の白色結晶(151mg, 25.0%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 18 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 82 (1H, s), 7. 86 (1H, s), 8. 11 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 50 (2H, s), 8. 54 (2H, s), 8. 56 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 79 (1H, s), 10. 99 (1H, s), 11. 84 (1H, brs).

例38:化合物番号38の化合物の製造

(1) 4-ベンジルオキシーN-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] イソフタラミン酸 メチルエステル

水素化ナトリウム (60%; 1.04g, 26mmol) のN, N-ジメチルホ

ルムアミド (100 mL) 懸濁液に、氷冷下、N-[3,5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -4-ヒドロキシイソフタラミン酸 メチルエステル (化合物番号35;8.15g,20 mm o l) のN,N-ジメチルホルムアミド (100 mL) 溶液を加え、室温で1時間攪拌した。次いでベンジルブロミド (4.45g,26 mm o l) のN,N-ジメチルホルムアミド (10 mL) 溶液を加え、60℃で3時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、を氷水にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣を酢酸エチル/n-ヘキサンから再結晶して、標題化合物の白色固体 (5.38g,54.1%)を得た。 1 H-NMR (DMSO- 1 d): 3 3.87 (3H,s),5.33 (2H,s),7.33-7.36 (3H,m),7.46 (1H,d,J=8.7Hz),7.53-7.56 (2H,m),7.82 (1H,s),8.15 (1H,dd,J=8.7,2.1Hz),8.25 (1H,d,J=2.1Hz)8.28 (2H,s),10.87 (1H,s).

(2) 4 ーベンジルオキシーNー[3,5 ービス(トリフルオロメチル)フェニル]イソフタラミン酸

原料として、4ーベンジルオキシーNー[3,5ービス(トリフルオロメチル)フェニル]イソフタラミン酸 メチルエステルを用いて例36と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:79.7%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 5. 32 (2H, s), 7. 32-7. 34 (3H, m), 7. 43 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 52-7. 56 (2H, m), 7. 81 (1H, s), 8. 12 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 8. 22 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 28 (2H, s), 10. 85 (1H, s), 13. 81 (1H, brs).

(3) $4-ベンジルオキシー<math>N^3-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル]-N^1, <math>N^1-ジメチルイソフタルアミド$

4-ベンジルオキシ-N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] イソフタラミン酸(242mg, 0.50mmol)、ジメチルアミン塩酸塩(41mg, 0.50mmol)、トリエチルアミン(51mg, 0.50mmol)のテトラヒドロフラン(5mL)溶液に、氷冷下、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩(以下、WSC・HC1と略す;95mg, 0.50mmol)を加え、室温で3時間攪拌した。反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を希塩酸、水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クキサン:酢酸エチル=1:4)で精製して、標題化合物の白色固体(165mg, 64.9%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 99 (6H, s) 5. 29 (2H, s), 7. 32-7. 38 (4H, m), 7. 52-7. 56 (2H, m), 7. 64 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 7. 73 (1H, d, J=2. 1Hz), 7. 80 (1H, s), 8. 28 (2H, s), 10. 83 (1H, s).

以下の実施例において例38(3)の方法が引用されている場合、塩基としては、 ピリジン、トリエチルアミン等の有機塩基を用いた。また、反応溶媒としては、 ジクロロメタン、テトラヒドロフラン等の溶媒を単独若しくは混合して用いた。

(4) $N^3 - [3, 5 - ビス (トリフルオロメチル) フェニル] <math>-4 - ヒドロキ$ シー N^1 , $N^1 - ジメチルイソフタルアミド (化合物番号38)$

4-ベンジルオキシ-N $^3-$ [3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-N 1 ,N $^1-$ ジメチルイソフタルアミド(141mg,0.28mmo1)、5%パラジウム-炭素(14mg)、エタノール(5m1)、酢酸エチル(5m1) 混合物を、水素雰囲気下、室温で1時間攪拌した。反応混合物を濾過し、濾液を減圧留去して、標題化合物の白色固体(106mg,91.2%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO- d_{6}): δ 2. 98 (6H, s), 7. 02 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 52 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 7. 84 (1H, s), 7. 95 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 46 (2H, s), 1

1. 10 (1H, brs), 11. 63 (1H, brs).

例39:化合物番号39の化合物の製造

(1) 2-ベンジルオキシ-N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -5- (ピペリジン-1-カルボニル) ベンズアミド

原料として、4 ーベンジルオキシーNー[3,5 ービス(トリフルオロメチル)フェニル]イソフタラミン酸(例38(2)の化合物)、及びピペリジンを用いて例38(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:56.4%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 53-1. 70 (6H, m), 3. 44 (2H, brs), 3. 70 (2H, brs), 5. 26 (2H, s), 7. 24 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 26 (1H, s), 7. 52-7. 58 (5H, m), 7. 66 (2H, s), 7. 74 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 37 (1H, d, J=2. 1Hz), 10. 27 (1H, s).

(2) N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシー5-(ピペリジン-1-カルボニル)ベンズアミド(化合物番号39)原料として、2-ベンジルオキシーN-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-(ピペリジン-1-カルボニル)ベンズアミドを用いて例38(4)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 96.3% 白色固体

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 51 (4H, brs), 1. 60-1. 65 (2H, m), 3. 47 (4H, brs), 7. 04 (1H, d, J=8. 4 Hz), 7. 48 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 7. 85 (1H, s), 7. 92 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 46 (2H, s), 10. 99 (1H, s), 11. 64 (1H, brs).

例40:化合物番号40の化合物の製造

(1) 2 ーベンジルオキシー5 - (4 ーベンジルピペリジン-1 ーカルボニル) -N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]ベンズアミド 原料として、4-ベンジルオキシ-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]イソフタラミン酸(例38(2)の化合物)、及び4-ベンジルピペリジンを用いて例38(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:76.7%

¹H-NMR (CD₃OD): δ 1. 18-1. 38 (2H, m), 1. 67 (1 H, brs), 1. 74 (1H, brs), 1. 84-1. 93 (1H, m), 2. 60 (2H, d, J=7. 2Hz), 2. 83 (1H, brs), 3. 10 (1H, brs), 3. 78 (1H, brs), 4. 59 (1H, brs), 5. 34 (2H, s), 7. 15-7. 18 (3H, m), 7. 24-7. 28 (2H, m), 7. 4 0-7. 46 (4H, m), 7. 57-7. 63 (3H, m), 7. 65 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 96 (2H, s), 8. 05 (1H, d, J=2. 1Hz).

(2) N- [3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -2-ヒドロキシ-5- (4-ベンジルピペリジン-1-カルボニル) ベンズアミド (化合物番号 40)

原料として、2-ベンジルオキシ-5-(4-ベンジルピペリジン-1-カルボニル)-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]ベンズアミドを用いて例38(4)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率 54.3% 白色固体

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 08-1. 22 (2H, m), 1. 59
-1. 62 (2H, m), 1. 77-1. 80 (1H, m), 2. 50-2. 55
(2H, m), 2. 87 (2H, brs), 3. 75 (1H, br), 4. 39 (1
H, br), 7. 06 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 17-7. 20 (3H, m), 7. 28 (2H, t, J=7. 2Hz), 7. 49 (1H, dd, J=8.
4, 2. 1Hz), 7. 84 (1H, s), 7. 93 (1H, d, J=2. 1Hz),
8. 47 (2H, s), 10. 89 (1H, s), 11. 65 (1H, s).

例41:化合物番号41の化合物の製造

(1) 2-メトキシー5-スルファモイル安息香酸

メチル 2ーメトキシー5ースルファモイルベンゾエート(4.91g,20mmol)のメタノール(30mL)溶液に、2規定水酸化ナトリウム溶液(30mL,60mmol)を加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物を2規定塩酸にあけ、析出した固体を濾取して、標題化合物の白色固体(4.55g,98.3%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 89 (3H, s), 7. 30 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 32 (2H, s), 7. 92 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 8. 09 (1H, d, J=2. 7Hz), 13. 03 (1H, br).

(2) N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-メトキシー 5-スルファモイルベンズアミド

原料として、2-メトキシ-5-スルファモイル安息香酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例12(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:24.2%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 97 (3H, s), 7. 38 (2H, s), 7. 39 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 85 (1H, s), 7. 96 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 06 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 43 (2H, s), 10. 87 (1H, s).

(3) N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-ジメチルスルファモイル-2-メトキシベンズアミド

N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-メトキシー5-スルファモイルベンズアミド(442mg,1:0mmol)、沃化メチル(710mg,5:0mmol)、炭酸カリウム(415mg,3:0mmol)、アセトニトリル(10mL)の懸濁液を3時間加熱還流した。反応混合液を室温まで冷却後、水にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をn-

ヘキサン/酢酸エチルから再結晶して、標題化合物の白色固体 (207mg, 44.1%) を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 62 (6H, s), 3. 99 (3H, s), 7. 45 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 85 (1H, s), 7. 91 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 95 (1H, d, J=2. 4Hz) 8. 4 3 (2H, s), 10. 90 (1H, s).

(4) N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-ジメチルスルファモイル-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号41)

原料として、N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-ジメチルスルファモイル-2-メトキシベンズアミドを用いて例34(5)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:45.5%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 61 (6H, s), 7. 20 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 77 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 7. 86 (1H, s), 8. 14 (1H, d, J=2. 1Hz) 8. 45 (2H, s), 1 1. 16 (1H, s), 12. 15 (1H, br).

例42:化合物番号42の化合物の製造

(1) N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-メトキシー5-(ピロール-1-スルホニル)ベンズアミド

N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-メトキシー5-スルファモイルベンズアミド(例41(2)の化合物;442mg,1mmol)、2,5-ジメトキシテトラヒドロフラン(159mg,1.2mmol)、酢酸(5mL)の混合物を2時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、水にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=3:2)で精製して、標題化合物の白色固体(436.5mg,88.6%)を

得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 96 (3H, s), 6. 36 (2H, d d, J=2. 4, 2. 1Hz), 7. 37 (2H, dd, J=2. 4, 2. 1Hz), 7. 42 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 85 (1H, s), 8. 80 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz) 8. 18 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 3 8 (2H, s), 10. 92 (1H, s).

(2) N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ-5-(ピロール-1-スルホニル)ベンズアミド(化合物番号42)原料として、<math>N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-メトキシ-5-(ピロール-1-スルホニル)ベンズアミドを用いて例34(5)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:79.4%

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ 6...36 (2H, dd, J=2. 4, 2. 1 Hz), 7. 18 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 34 (2H, dd, J=2. 4, 2. 1Hz), 7. 86 (1H, s), 7. 99 (1H, dd, J=9. 0, 2. 7Hz) 8. 31 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 42 (2H, s), 1 0. 98 (1H, s).

例43:化合物番号43の化合物の製造

原料として、N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ-5-ニトロベンズアミド(化合物番号8)を用いて例38(4)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:98.0%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 4. 79 (2H, brs), 6. 76 (1H, d, J=2. 1Hz), 6. 76 (1H, s), 7. 09 (1H, dd, J=2. 1, 1. 2Hz), 7. 80 (1H, s), 8. 45 (2H, s), 10. 30 (1H, br), 10. 84 (1H, s).

例44:化合物番号44の化合物の製造

原料として、5-ジメチルアミノサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:28.8%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 85 (6H, s), 6. 92 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 01 (1H, dd, J=8. 7, 3. 0Hz), 7. 22 (1H, d, J=3. 0Hz), 7. 84 (1H, s), 8. 47 (2H, s), 10. 62 (1H, s), 10. 83 (1H, s).

例45:化合物番号45の化合物の製造

アルゴン雰囲気下、5-アミノ-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号43;364mg,1mmol)、ピリジン(95mg,1.2mmol)、テトラヒドロフラン(10mL)の混合物に、氷冷下、ベンゾイルクロリド(155mg,1.1mmol)を加え、1時間攪拌した。反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(<math>n-n+++):酢酸エチル=4:1)で精製して、標題化合物の白色固体(121mg,25.7%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 04 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 51-7. 62 (3H, m), 7. 81 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 7. 83 (1H, s), 7. 98 (2H, d, J=7.2Hz), 8. 22 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 49 (2H, s), 10. 27 (1H, s), 10. 8 9 (1H, s), 11. 07 (1H, s).

例46:化合物番号46の化合物の製造

5-アミノーN-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -2-ヒドロキシベンズアミド (化合物番号43;100.2mg, 0.28mmol) のアセトニトリル (4ml) 溶液に、4-ジメチルアミノピリジン (3mg),フェニルイソシアネート (30 μ L, 0.28mmol) を加え、60℃で5分間攪

拌した。反応混合物を室温まで冷却後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製して、標題化合物の薄褐色固体(54.8mg, 41.2%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6. 93-6. 98 (1H, m), 6. 97 (1H, d, J=9. 3Hz), 7. 27 (2H, t, J=7. 8Hz), 7. 3 4-7. 46 (2H, m), 7. 50 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 7. 83 (1H, s), 7. 88 (1H, s), 8. 47 (2H, s), 8. 56 (1H, s), 8. 63 (1H, s), 10. 87 (1H, s), 10. 89 (1H, s). 例47: 化合物番号47の化合物の製造

原料として、5-アミノーN-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] -2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号43)、及びフェニルイソチオシアネートを用いて例46と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:66.3%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 00 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 13 (1H, tt, J=7.5, 1.2Hz), 7. 34 (2H, t, J=7.8 Hz), 7. 45-7. 51 (3H, m), 7. 84 (1H, s), 7. 87 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 47 (2H, s), 9. 65 (1H, s), 9. 74 (1H, s), 10. 84 (1H, s), 11. 32 (1H, s).

例48:化合物番号48の化合物の製造

原料として、5-[(4-ニトロフェニル)ジアゼニル] サリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:11.3%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 23 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 87 (1H, s), 8. 06 (2H, d, J=9.0Hz), 8. 10 (1H, d d, J=9.0, 2.4Hz), 8. 44 (2H, d, J=9.0Hz), 8. 50 (2H, s), 8. 53 (1H, d, J=2.4Hz), 11. 13 (1H, s),

12. 14 (1H, br).

例49:化合物番号49の化合物の製造

原料として、5 - ({[(4-ピリジン-2-イル) スルファモイル] フェニル} ジアゼニル) サリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:7.9%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6.87 (1H, t, J=6.0Hz), 7.22 (1H, d, J=8.7Hz), 7.21-7.23 (1H, m), 7.77 (1H, t, J=8.4Hz), 7.87 (1H, s), 7.95-7.98 (3H, m), 8.03-8.07 (4H, m), 8.47 (1H, d, J=2.4Hz), 8.49 (2H, s), 11.14 (1H, s), 12.03 (1H, br). 例50: 化合物番号50の化合物の製造

(1) 4-アセチルアミノ-5-クロロ-2-メトキシ安息香酸 原料として、4-アセチルアミノ-5-クロロ-2-メトキシ安息香酸 メチル エステルを用いて例36と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:88.0%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 16 (3H, s), 3. 78 (3H, s), 7. 72 (1H, s), 7. 77 (1H, s), 9. 57 (1H, s), 12. 74 (1H, s).

(2) 4-アセチルアミノーNー[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-クロロー2-メトキシベンズアミド

原料として、4-アセチルアミノー5-クロロー2-メトキシ安息香酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例12(3)と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:23.8%

¹H-NMR (DMSO- d_6): δ 2. 17 (3H, s), 3. 89 (3H, s), 7. 77-7. 82 (3H, m), 8. 45-8. 49 (2H, m), 9. 66 (1

H, s), 10.68 (1H, s).

(3) 4ーアセチルアミノーNー[3,5ービス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-クロロー2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号50)

原料として、4-アセチルアミノ-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-クロロ-2-メトキシベンズアミドを用いて例34(5)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:72.8%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 17 (3H, s), 7. 75 (1H, s), 7. 82 (1H, s), 7. 95 (1H, s), 8. 44 (2H, s), 9. 45 (1H, s), 11. 16 (1H, brs), 11. 63 (1H, brs).

例51:化合物番号51の化合物の製造

原料として、4-クロロサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:55.8%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 05-7. 08 (2H, m), 7. 84
-7. 87 (2H, m), 8. 45 (2H, s), 10. 84 (1H, s) 11.
64 (1H, brs).

例52:化合物番号52の化合物の製造

原料として、6-ヒドロキシサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:86.9%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6. 36 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 13 (1H, t, J=8. 4Hz), 7. 79 (1H, s), 8. 38 (2H, s), 11. 40 (2H, brs), 11. 96 (1H, brs).

例53:化合物番号53の化合物の製造

原料として、4-メチルサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 42. 9%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 32 (3H, s) 6. 82 (1H, d, J=6. 6Hz) 6. 84 (1H, s) 7. 83 (1H, s) 7. 84 (1H, d, J=8. 5Hz) 8. 47 (2H, s) 10. 76 (1H, s) 11. 44 (1H, s).

例54:化合物番号54の化合物の製造

原料として、5 ーブロモー4ーヒドロキシサリチル酸、及び3,5 ービス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:82.4%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 5.89 (1H, s) 6.70 (1H, s) 7.69 (2H, s) 7.95 (1H, s) 8.12 (2H, s) 11.62 (1H, s).

例55:化合物番号55の化合物の製造

原料として、4-ヒドロキシサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:29.9%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 6. 37 (1H, d, J=2.5Hz), 6. 42 (1H, dd, J=8.8, 2.5Hz), 7. 81 (1H, s), 7. 86 (1H, d, J=8.5Hz), 8. 44 (2H, s), 10. 31 (1H, s), 10. 60 (1H, s), 11. 77 (1H, s).

例56:化合物番号56の化合物の製造

原料として、3,5-ジクロロサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:44.8%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 85 (1H, d, J=2.5Hz), 7. 91 (1H, s), 8. 01 (1H, d, J=2.5Hz), 8. 42 (2H, s), 11. 10 (1H, s).

例57:化合物番号57の化合物の製造

原料として、3-ヒドロキシサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 22. 7%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6. 81 (1H, t, J=8.0Hz), 7. 01 (1H, dd, J=8.0, 1.5Hz), 7. 35 (1H, dd, J=8.0, 1.5Hz), 7. 84 (1H, s), 8. 46 (2H, s), 9. 56 (1H, s), 10. 79 (1H, s), 10. 90 (1H, brs).

例58:化合物番号58の化合物の製造

原料として、3-メチルサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:54.9%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 22 (3H, s), 6. 94 (1H, t, J=7. 4Hz), 7. 42 (1H, d, J=7. 4Hz), 7. 84-7. 85 (2H, m), 8. 47 (2H, s), 10. 87 (1H, s), 11. 87 (1H, s).

例59:化合物番号59の化合物の製造

原料として、3-メトキシサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:34.6%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO- d_{6}): δ 3. 85 (3H, s), 6. 94 (1H, t, J=8. 0Hz), 7. 20 (1H, dd, J=8. 0, 1. 4Hz), 7. 44 (1H, dd, J=8. 0, 1. 4Hz), 7. 84 (1H, s), 8. 45 (2H, s), 10. 82 (1H, s), 10. 94 (1H, brs).

例60:化合物番号60の化合物の製造

原料として、5-[(1, 1, 3, 3-テトラメチル) ブチル] サリチル酸、及び <math>3.5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、

標題化合物を得た。

収率:64.2%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 0. 70 (9H, s), 1. 35 (6H, s), 1. 72 (2H, s), 6. 95 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 50 (1H, dd, J=8. 0, 2. 1Hz), 7. 83 (1H, s), 7. 84 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 46 (1H, s), 10. 77 (1H, s), 11. 20 (1H, s).

例61:化合物番号61の化合物の製造

原料として、3,5,6-トリクロロサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 26.2%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 88 (1H, s), 7. 93 (1H, s), 8. 33 (2H, s), 10. 88 (1H, s), 11. 36 (1H, s).

例62:化合物番号62の化合物の製造

原料として、3, 5-ビス[(1, 1-ジメチル) エチル] サリチル酸、及び3, <math>5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:65.0%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 1. 34 (9H, s), 1. 40 (9H, s), 7. 49 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 82 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 91 (1H, s), 8. 40 (2H, s), 10. 82 (1H, s), 12. 44 (1H, s).

例63:化合物番号63の化合物の製造

原料として、6-フルオロサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 35.9%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 6. 73-6. 82 (2H, m), 7. 32

(1H, ddd, J=1. 4, 8. 5, 15. 3Hz), 7. 83 (1H, s), 8. 39 (2H, s), 10. 50 (1H, d, J=1. 4Hz), 11. 11 (1 H, s).

例64:化合物番号64の化合物の製造

原料として、3-クロロサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:6.1.3%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 05 (1H, dd, J=7. 6, 8. 0Hz), 7. 69 (1H, dd, J=1. 4, 13. 3Hz), 7. 90 (1H, s), 7. 93 (1H, dd, J=1. 4, 8. 0Hz), 8. 44 (2H, s), 11. 01 (1H, s), 11. 92 (1H, br. s).

例65:化合物番号65の化合物の製造

原料として、4 ーメトキシサリチル酸、及び3,5 ービス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:14.2%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 81 (3H, s), 6. 54 (1H, d, J=2. 5Hz), 6. 61 (1H, dd, J=2. 5, 8. 8Hz), 7. 83 (1H, s), 7. 95 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 45 (2H, s), 10. 69 (1H, s), 11. 89 (1H, s).

例66:化合物番号66の化合物の製造

原料として、6 ーメトキシサリチル酸、及び3,5 ービス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:63.1%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 24 (3H, s), 6. 03 (1H, d, J=8. 0Hz), 6. 05 (1H, d, J=8. 5Hz), 6. 71 (1H, d d, J=8. 2, 8. 5Hz), 7. 25 (1H, s), 7. 88 (2H, s), 9. 67 (1H, s), 10. 31 (1H, s)

例67:化合物番号67の化合物の製造

原料として、5-アミノーN-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] -2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号43)、及びメタンスルホニルクロリ ドを用いて例45と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 22. 6%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 93 (3H, s), 7. 02 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 31 (1H, dd, J=8. 4, 2. 7Hz), 7. 68 (1H, d, J=2. 7Hz), 7. 83 (1H, s), 8. 46 (2H, s), 9. 48 (1H, s), 10. 85 (1H, s), 11. 15 (1H, s).

例68:化合物番号68の化合物の製造

原料として、5-アミノーN-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] -2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号43)、及びベンゼンスルホニルクロリドを用いて例45と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 45.3%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6.89 (1 H, d, J=8.7 Hz), 7. 10 (1 H, d d, J=8.7, 2.7 Hz), 7.51-7.64 (4 H, m), 7.68-7.71 (2 H, m), 7.81 (1 H, s), 8.42 (2 H, s), 10.03 (1 H, s), 10.87 (1 H, s), 11.13 (1 H, brs). 例69:化合物番号69の化合物の製造

原料として、5-アミノーN-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] -2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号43)、及びアセチルクロリドを用い て例45と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 44.8%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 02 (3H, s), 6. 97 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 61 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 82 (1H, s), 7. 99 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 46 (2H, s), 9. 90 (1H, s), 10. 85 (1H, s), 10. 94 (1H, s).

例70:化合物番号70の化合物の製造

N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-メトキシ-5-スルファモイルベンズアミド(例41(2)の化合物)を用いて例34(5)と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:59.9%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 17 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 31 (2H, s), 7. 85 (1H, s), 7. 86 (1H, dd, J=8. 4, 2. 4Hz), 8. 26 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 47 (2H, s), 10. 95 (1H, s), 11. 90 (1H, s).

例71:化合物番号71の化合物の製造

原料として、1-ヒドロキシナフタレン-2-カルボン酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:65.5%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 51 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 60 (1H, td, J=7.8, 0.9Hz), 7. 70 (1H, td, J=7.8, 0.9Hz), 7. 70 (1H, td, J=7.8, 0.9Hz), 7. 89 (1H, s), 7. 93 (1H, d, J=8.4Hz), 8. 09 (1H, d, J=9.0Hz), 8. 33 (1H, d, J=8.7Hz), 8. 51 (2H, s), 10. 92 (1H, s), 13. 36 (1H, s).

例72:化合物番号72の化合物の製造

原料として、3ーヒドロキシナフタレンー2ーカルボン酸、及び3,5ービス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:46.9%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 36-7. 41 (2H, m), 7. 50 -7. 55 (1H, m), 7. 79 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 85 (1 H, d, J=0. 6Hz), 7. 96 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 51 (2 H, s), 10. 98 (1H, s), 11. 05 (1H, s).

例73:化合物番号73の化合物の製造.

原料として、2-ヒドロキシナフタレン-1-カルボン酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:30.2%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 27 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 32-7. 38 (1H, m), 7. 45-7. 50 (1H, m), 7. 72 (1H, d, J=8.5Hz), 7. 82-7. 93 (3H, m), 8. 50 (1H, s), 10. 28 (1H, s), 11. 07 (1H, brs).

例74:化合物番号74の化合物の製造

(1) 4-ブロモー3-ヒドロキシチオフェン-2-カルボン酸

4-ブロモ-3-ヒドロキシチオフェン-2-カルボン酸 メチルエステル (500 mg, 2.1 mm o 1)、水酸化ナトリウム (261 mg, 6.3 mm o 1) のメタノール/水 (2.5 mL + 2.5 mL) 混合溶液を 2 時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、 2 規定塩酸で p Hを 1 とし、酢酸エチル (50 mL) で希釈した。酢酸エチル溶液を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去して、標題化合物の赤褐色粉末 (326 mg, 69.4%) を得た。

フェニル] チオフェンー2ーカルボキサミド (化合物番号74)

原料として、4 ーブロモー3 ーヒドロキシチオフェンー2 ーカルボン酸、及び3,5 ービス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標 類化合物を得た。

収率:82.4%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 7. 42 (1H, s), 7. 67 (1H, brs),

7. 78 (1H, brs), 8. 11 (2H, s), 9. 91 (1H, brs). 例 75:化合物番号 75 の化合物の製造

 $5-\rho$ ロロー2ーヒドロキシニコチン酸(174 mg, 1 mmo1)、3, 5-ビス(トリフルオロメチル)アニリン(<math>275 mg, 1.2 mmo1),ピリジン(316 mg, 4mmo1)のテトラヒドロフラン/ジクロロメタン(20 mL+10 mL)溶液に、オキシ塩化リン(0.112 ml, 1.2 mmo1)を加え、室温で2時間攪拌した。反応混合物を酢酸エチル(100 mL)及び0.2 規定 塩酸(<math>100 mL)にあけ、30分間攪拌、セライト濾過し、水層を酢酸エチルで抽出した。合わせた酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄,無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル= $2:1\rightarrow1:1$)で精製、エタノールで懸濁洗浄して、標題化合物の白色結晶(183 mg, 47.6%)を得た。融点:>270℃

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 83 (1H, s), 8. 15 (1H, d, J=3. 3Hz), 8. 36 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 40 (2H, s), 12. 43 (1H, s).

以下の実施例において例75の製造法が引用されている場合、縮合剤(酸ハロゲン化剤)としては、オキシ塩化リンを用いた。塩基としては、ピリジンを用いた。 また、反応溶媒としては、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン等の溶媒を単独若しくは混合して用いた。

例76:化合物番号76の化合物の製造

原料として、3-ヒドロキシピリジン-2-カルボン酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例75と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:45.0%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 7. 40 (1H, dd, J=8. 4, 1. 8H z), 7. 46 (1H, dd, J=8. 4, 4. 2Hz), 7. 68 (1H, s),

8. 16 (1H, dd, J=4. 2, 1. 2Hz), 8. 25 (2H, s), 10. 24 (1H, s), 11. 42 (1H, s).

例77:化合物番号77の化合物の製造

3,5-ビス (トリフルオロメチル) フェニルイソシアネート ($255\,\mathrm{mg}$, $1.0\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1$) のテトラヒドロフラン ($5\,\mathrm{m}\,\mathrm{L}$) 溶液に、アルゴン雰囲気下、6-クロローオキシインドール ($184\,\mathrm{mg}$, $1.1\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1$) のテトラヒドロフラン ($5\,\mathrm{m}\,1$) 溶液、トリエチルアミン ($0.3\,\mathrm{m}\,\mathrm{L}$) を加え、室温で4時間攪拌した。反応混合物を希塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1) で精製して、標題化合物の桃色固体 ($172.2\,\mathrm{mg}$, 40.7%) を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 97 (2H, s), 7. 29 (1H, d d, J=8. 1, 2. 1Hz), 7. 41 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 8 (1H, s), 8. 04 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 38 (2H, s), 10. 93 (1H, s).

例78:化合物番号78の化合物の製造

原料として、3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネート、及びオキシインドールを用いて例77と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:44.8%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 98 (2H, s), 7. 22 (1H, t d, J=7. 8, 1. 2Hz), 7. 33-7. 40 (2H, m), 7. 87 (1H, s), 8. 02 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 38 (2H, s), 11. 00 (1H, s).

例79:化合物番号79の化合物の製造

原料として、3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネート、及び5-クロロオキシインドールを用いて例77と同様の操作を行い、標題化合物

を得た。

収率:31.1%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 99 (2H, s), 7. 41 (1H, d d, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 47 (1H, d, J=2. 1Hz), 7. 8 7 (1H, s), 8. 01 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 38 (2H, s), 10. 93 (1H, s).

例80:化合物番号80の化合物の製造

原料として、3-ヒドロキシキノキサリン-2-カルボン酸、及び3,5-ビス (トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物 を得た。

収率: 2. 7%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 40-7. 45 (2H, m), 7. 69 (1H, td, J=8. 4, 1. 5Hz), 7. 90-7. 93 (2H, m), 8. 41 (2H, s), 11. 64 (1H, s), 13. 02 (1H, s).

例81:化合物番号81の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2, 5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 3. 6%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 7. 03 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 4 3-7. 48 (2H, m), 6. 61 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 85 (1 H, d, J=8. 4Hz), 8. 36 (1H, brs), 8. 60 (1H, s), 1 1. 31 (1H, s).

例82:化合物番号82の化合物の製造

原料として、N-[2, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -5-クロロ-2-ヒドロキシベンズアミド (化合物番号81)、及びアセチルクロリドを用いて例5と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 6.6%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 2. 35 (3H, s), 7. 17 (1H, d, J = 8. 7Hz), 7. 54 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 55 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 80 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 95 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 60 (1H, s), 8. 73 (1H, s).

例83:化合物番号83の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:24.0%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 0 3 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 6 5 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 7 6 (1H, d, J=8.4 Hz), 8. 0 3 (1H, d, J=8.1Hz) 8. 11 (1H, d, J=2.7 Hz), 8. 7 4 (1H, s), 11. 0 2 (1H, s), 12. 3 4 (1H, s).

例84:化合物番号84の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び2,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:1.5%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 2. 36 (3H, s), 6. 97 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 23 (1H, s), 7. 32 (1H, dd, J=8. 4, 1. 5Hz), 7. 57 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 83 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 46 (1H, s), 8. 69 (1H, s), 11. 19 (1H, s). 例85:化合物番号85の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3-フルオロ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:62.0%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 04 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 42 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 48 (1H, dd, J=9.0, 3.0 Hz), 7. 85 (1H, d, J=2.4Hz), 7. 94 (1H, dd, J=1

1. 4, 2. 1Hz), 7. 99 (1H, s), 10. 73 (1H, s), 11. 4 6 (1H, s).

例86:化合物番号86の化合物の製造

原料として、5 ーブロモサリチル酸、及び3 ーブロモー5 ー (トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:73.3%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6. 99 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 60 (1H, dd, J=9.0, 2.4Hz), 7. 72 (1H, s), 7. 97 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 16 (1H, s), 8. 28 (1H, s), 10. 69 (1H, s), 11. 45 (1H, s).

例87:化合物番号87の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-フルオロ-5-(トリフルオロメ チル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:77.9%

¹H-NMR (DMSO- d_6): δ 7. 07 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 52 (1H, dd, J=9.0, 2.7Hz), 7. 58-7. 61 (2H, m), 7. 95 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 71 (1H, d, J=7.5Hz), 10. 90 (1H, s), 12. 23 (1H, s).

例88:化合物番号88の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-クロロー5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 49.1%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 09 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 53 (1H, dd, J=9.0, 3.0Hz), 7. 55 (1H, dd, J=8.4, 2.7Hz), 7. 83 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 98 (1H, d, J=3.0Hz), 8. 88 (1H, d, J=2.7Hz), 11. 14 (1H, s), 12. 39 (1H, s).

例89:化合物番号89の化合物の製造

原料として、5-クロローN-[2-クロロー5-(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号88)、及びアセチルクロリドを用いて例5と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:34.0%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 2. 39 (3H, s), 7. 16 (1H, d, J = 8. 7Hz), 7. 37 (1H, ddd, J=8. 7, 2. 4, 0. 6Hz), 7. 51-7. 56 (2H, m), 7. 97 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 85 (1H, s), 8. 94 (1H, d, J=1. 8Hz).

例90:化合物番号90の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-クロロ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:34.2%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 04 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 56 (1H, ddd, J=8.1, 2.4, 1.2Hz), 7. 64 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 83 (1H, dd, J=8.1, 1.2Hz), 8. 11 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 87 (1H, d, J=2.4Hz), 11. 12 (1H, s), 12. 42 (1H, s).

例91:化合物番号91の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-ニトロ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:8.1%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 08 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 53 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 73 (1H, dd, J=8. 4, 1. 8Hz), 7. 95 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 36 (1H, d, J=8. 7Hz), 9. 01 (1H, d, J=1. 8Hz), 12. 04 (1H, s), 12. 20 (1H, s).

例92:化合物番号92の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-メチル-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:73.3%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 39 (3H, s), 7. 07 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 44-7. 54 (3H, m), 7. 99 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 43 (1H, s), 10. 52 (1H, s), 12. 17 (1H, brs).

例93:化合物番号93の化合物の製造

原料として、5 ーブロモサリチル酸、及び3 ーメトキシー5 ー (トリフルオロメ チル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:58.8%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 85 (3H, s), 6. 98 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 03 (1H, s), 7. 57-7. 61 (2H, m), 7. 77 (1H, s), 8. 00 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 57 (1H, s), 11. 56 (1H, s).

例94:化合物番号94の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-メトキシ-5-(トリフルオロメ チル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:71.3%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 99 (3H, s), 7. 03 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 30 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 47-7. 51 (1H, m), 7. 61 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 8. 10 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 82 (1H, d, J=2. 1Hz) 11. 03 (1H, s), 12. 19 (1H, s).

例95:化合物番号95の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-メトキシ-5-(トリフルオロメ

チル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:83.4%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 4. 00 (3H, s), 7. 08 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 30 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 47-7. 52 (2H, m), 7. 97 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 83 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 05 (1H, s), 12. 17 (1H, s).

例96:化合物番号96の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-メチルスルファニル-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:79.2%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 57 (3H, s), 7. 07 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 52 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 55 (1H, dd, J=8. 4, 1. 5Hz), 7. 63 (1H, d, J=8. 1Hz), 8. 00 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 48 (1H, d, J=1. 5Hz), 10. 79 (1H, s), 12. 26 (1H, s).

例97:化合物番号97の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-(1-ピロリジニル)-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:44.5%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 86-1. 91 (4H, m), 3. 20 -3. 26 (4H, m), 6. 99 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 07 (1 H, d, J=8. 7Hz), 7. 43 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 7. 62 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 94 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 17 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 54 (1H, s), 12. 21 (1H, s).

例98:化合物番号98の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-モルホリノ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:65.9%

¹H-NMR (DMSO- d_6): δ 2. 90 (4H, dd, J=4. 5, 4. 2Hz), 3. 84 (4H, dd, J=4. 8, 4. 2Hz), 7. 09 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 48 (2H, s), 7. 61 (1H, dd, J=8. 4, 2. 7Hz), 8. 13 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 90 (1H, s), 11. 21 (1H, s), 12. 04 (1H, s).

例99:化合物番号99の化合物の製造

原料として、5-ニトロサリチル酸、及び2-クロロ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:31.1%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6. 98 (1H, d, J=9.3Hz), 7. 52 (1H, dd, J=8.4, 2.1Hz), 7. 81 (1H, d, J=8.4 Hz), 8. 21 (1H, dd, J=9.0, 3.3Hz), 8. 82 (1H, d, J=3.0Hz), 8. 93 (1H, d, J=2.4Hz), 12.18 (1H, s).

例100:化合物番号100の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び2-クロロ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:15.8%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 2. 36 (3H, s), 6. 95 (1H, d, J = 8. 1Hz), 7. 26-7. 31 (2H, m), 7. 37 (1H, dd, J = 8. 4, 1. 8Hz), 7. 56 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 65 (1H, brs), 8. 80 (1H, d, J=1. 8Hz), 11. 33 (1H, brs). 例101:化合物番号101の化合物の製造

原料として、5-メトキシサリチル酸、及び2-クロロ-5-(トリフルオロメ

チル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:56.4%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 77 (3H, s), 6. 91 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 07 (1H, dd, J=8.7, 3. 0Hz), 7. 20 (1H, t, J=1.8Hz), 7. 52-7. 54 (3H, m), 10. 33 (1H, s), 11. 44 (1H, s).

例102:化合物番号102の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び2-メチル-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:14.2%、白色固体

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 29 (3H, s), 2. 38 (3H, s), 6. 94 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 27 (1H, ddd, J=8. 4, 2. 4, 0. 6Hz), 7. 44 (1H, dd, J=8. 1, 1. 5Hz), 7. 52 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 84 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 46 (1H, d, J=1. 5Hz), 10. 55 (1H, s), 11. 72 (1H, s).

例103:化合物番号103の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び2-メトキシ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:77.9%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 2. 35 (3H, s), 4. 02 (3H, s), 6. 93 (1H, d, J=9. 0Hz), 6. 98 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 25-7. 28 (2H, m), 7. 36 (1H, ddd, J=8. 4, 2. 1, 0. 9Hz), 8. 65 (1H, brs), 8. 73 (1H, d, J=2. 1Hz), 11. 69 (1H, s).

例104:化合物番号104の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3-ブロモー5-(トリフルオロメチ

ル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:37.1%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 03 (1H, d, J=9.3Hz), 7. 48 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 7. 72 (1H, s), 7. 84 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 16 (1H, s), 8. 28 (1H, s), 10. 69 (1H, s), 11. 42 (1H, s).

例105:化合物番号105の化合物の製造

原料として、5 ークロロサリチル酸、及び3 ーメトキシー5 ー (トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:68.0%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 85 (3H, s), 7. 02 (1H, s), 7. 03 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 48 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 61 (1H, s), 7. 77 (1H, s), 7. 88 (1H, d, J=2. 7Hz), 10. 57 (1H, s), 11. 53 (1H, s).

例106:化合物番号106の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-モルホリノー5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:64.8%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 90 (4H, m), 3. 84 (4H, m), 7. 15 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 48 (2H, s), 7. 50 (1H, dd, J=9. 0, 2. 7Hz), 8. 00 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 91 (1H, s), 11. 24 (1H, s), 12. 05 (1H, s).

例107:化合物番号107の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-ブロモー5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:59.2%

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$ 7. 10 (1H, d, J=8.7Hz), 7.

48 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 7. 53 (1H, dd, J=8. 7, 3. 0Hz), 7. 97-7. 99 (2H, m), 8. 81 (1H, d, J=2. 1Hz), 11. 03 (1H, s), 12. 38 (1H, s).

例108:化合物番号108の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3-アミノ-5-トリフルオロメチル 安息香酸メチルエステルを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。 収率:67.0%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO- d_{6}): δ 3. 91 (3H, s), 7. 02 (1H, d, J=9. 3Hz), 7. 43 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 7. 57 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 13 (1H, s), 8. 23 (1H, s), 8. 29 (1H, s), 8. 36 (1H, s), 11. 52 (1H, s).

例109:化合物番号109の化合物の製造

 $5-\rho$ ロロー2-ヒドロキシーN-[3-メトキシカルボニルー5-(トリフルオロメチル)フェニル]ベンズアミド(化合物番号108;105mg,0.281mmol)のメタノール(2.5mL)懸濁液に、2規定水酸化ナトリウム水溶液(0.6mL)を加え、室温で3時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで洗浄した。水層に希塩酸を加え酸性とした後、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をイソプロピルエーテルで結晶化して、標題化合物の白色固体(100mg,99.0%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 04 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 49 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 91 (1H, d, J=2.7Hz), 7. 93 (1H, s), 8. 43 (1H, s), 8. 59 (1H, s), 10. 78 (1H, s), 11. 48 (1H, s).

例110:化合物番号110の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-(2-ナフチルオキシ)-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得

た。

収率:89.6%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 6. 94 (1H, d, J=9. 6Hz), 6. 9 8 (1H, d, J=9. 2Hz), 7. 25-7. 41 (4H, m), 7. 48-7. 57 (3H, m), 7. 81 (1H, d, J=6. 9Hz), 7. 88 (1H, d, J=6. 9Hz), 7. 95 (1H, d, J=8. 9Hz), 8. 72 (1H, s), 8. 83 (1H, d, J=2. 0Hz), 11. 70 (1H, s).

例111:化合物番号111の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-(2,4-ジクロロフェノキシ) -5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題 化合物を得た。

収率:4.7%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 6. 78 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 0 2 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 16 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 33-7. 38 (3H, m), 7. 42 (1H, dd, J=8. 6, 2. 6Hz), 7. 49 (1H, d, J=2. 6Hz) 7. 58 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 66 (1H, brs,), 8. 82 (1H, d, J=2. 0Hz), 11. 65 (1H, s).

例112:化合物番号112の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-[(4-トリフルオロメチル) ピペリジノ]-5-(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:60.5%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 85-2. 05 (2H, m), 2. 15 (2H, d, J=10. 9Hz), 2. 28 (1H, m), 2. 82 (2H, t, J=11. 0Hz), 3. 16 (2H, d, J=12. 2Hz), 7. 02 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 31 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 42 (2H, m),

7. 50 (1H, d, J=2.6Hz), 8. 75 (1H, s), 9. 60 (1H, s), 11. 94 (1H, s)

例113:化合物番号113の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) - 5- (トリフルオロメチル) アニリンを用いて例 3 と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:94.5%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 4. 58 (2H, q, J=7. 9Hz), 6. 9 9-7. 05 (2H, m), 7. 41-7. 50 (3H, m), 8. 63 (1H, brs), 8. 79 (1H, d, J=2. 0Hz), 11. 59 (1H, s).

例114:化合物番号114の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-(2-メトキシフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:80.6%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 74 (3H, s), 6. 70 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 02 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 07 (1H, d d, J=1. 5, 7. 8Hz), 7. 24-7. 39 (4H, m), 7. 49 (1H, dd, J=3. 0, 8. 7Hz), 8. 00 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 92 (1H, d, J=2. 1Hz), 11. 36 (1H, s), 12. 18 (1H, s).

例115:化合物番号115の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-(4-クロロ-3,5-ジメチルフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:91.5%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 34 (6H, s), 7. 03 (1H, d,

J=8.8Hz), 7.05 (1H, d, J=8.1Hz), 7.11 (2H, s), 7.43-7.47 (1H, m), 7.48 (1H, dd, J=2.9, 8.8Hz), 7.97 (1H, d, J=2.6Hz), 8.94 (1H, d, J=2.2Hz), 11.25 (1H, s), 12.12 (1H, s).

例116:化合物番号116の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-ピペリジノ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:73.7%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 68-1. 72 (2H, m), 1. 80-1. 88 (4H, m), 2. 89 (4H, t, J=5. 2Hz), 7. 01 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 31 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 39-7. 43 (2H, m), 7. 55 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 73 (1H, d, J=1. 8Hz), 9. 71 (1H, s), 12. 05 (1H, s)

例117:化合物番号117の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-(4-メチルフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:67.3%

¹H-NMR (DMSO- d_6): δ 2. 33 (3H, s), 6. 93 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 03 (1H, dd, J=0. 5, 8. 8Hz), 7. 12 (2H, d, J=8. 2Hz), 7. 29 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 4 3 (1H, dd, J=2. 0, 8. 6Hz), 7. 48 (1H, ddd, J=0. 8, 2. 7, 8. 8Hz), 7. 98 (1H, dd, J=0. 8, 2. 7Hz), 8. 94 (1H, d, J=2. 2Hz), 11. 29 (1H, s), 12. 15 (1H, s).

例118:化合物番号118の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-(4-クロロフェノキシ)-5-

(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物 を得た。

収率:74.5%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 01 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 06 (1H, d, J=8.5Hz), 7. 22 (1H, d, J=8.5Hz), 7. 43-7. 48 (2H, m), 7. 50 (2H, d, J=8.2Hz), 7. 94 (1H, dd, J=0.5, 2.7Hz), 8. 92 (1H, d, J=2.2Hz), 11. 20 (1H, s), 12. 10 (1H, s).

例119:化合物番号119の化合物の製造

原料として、5-クロロー2-ヒドロキシニコチン酸、及び2-クロロー5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例75と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 42. 9%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 52 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 7. 81 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 16 (1H, s), 8. 3 9 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 96 (1H, d, J=2. 1Hz), 12. 76 (1H, s), 13. 23 (1H, s).

例120:化合物番号120の化合物の製造

原料として、O-アセチルサリチル酸クロリド、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて例1と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:73.5%

mp 167-168℃.

¹H-NMR (CDCl₃): δ 2. 35 (3H, s), 7. 14-7. 18 (2H, m), 7. 35-7. 40 (1H, m), 7. 52-7. 57 (3H, m), 7. 81 (1H, dd, J=7. 8, 1. 8Hz), 8. 05 (1H, brs). 例121:化合物番号121の化合物の製造

原料として、2-アセトキシ-N-(3,5-ジクロロフェニル)ベンズアミド

(化合物番号121)を用いて例2と同様の操作を行い、標題化合物を得た。 収率:60.3%

mp 218-219°C.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6. 95-7. 02 (2H, m), 7. 35 -7. 36 (1H, m), 7. 42-7. 47 (1H, m), 7. 83-7. 87 (3H, m), 10. 54 (1H, s), 11. 35 (1H, s).

例122:化合物番号122の化合物の製造

原料として、5 ークロロサリチル酸、及び2,5 ージクロロアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:10.8%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 08 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 24-7. 28 (1H, m), 7. 50-7. 54 (1H, m), 7. 61 (1H, dd, J=9.0, 3.0Hz), 7. 97 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 58 (1H, d, J=2.4Hz), 11. 02 (1H, s), 12. 35 (1H, brs).

例123:化合物番号123の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び3,5-ジフルオロアニリンを用いて 例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:36.3%

mp 259-261°C.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6. 96-7. 04 (2H, m), 7. 45 -7. 54 (2H, m), 7. 58 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 94 (1H, d, J=2. 7Hz), 10. 60 (1H, s) 11. 48 (1H, s).

例124:化合物番号124の化合物の製造

原料として、5-フルオロサリチル酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて 例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:33.3%

mp 258-260°C.

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 00-7. 05 (1H, m), 7. 28 -7. 37 (2H, m), 7. 63 (1H, dd, J=9. 3, 3. 3Hz), 7. 84 (2H, d, J=2. 1Hz), 10. 56 (1H, s), 11. 23 (1H, s).

例125:化合物番号125の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:41.2%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 03 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 36-7. 37 (1H, m), 7. 48 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 83-7. 84 (3H, m), 10. 56 (1H, s), 11. 44 (1H, s).

例126:化合物番号126の化合物の製造

原料として、5 ーブロモサリチル酸、及び3, 5 ージクロロアニリンを用いて例 3 と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:61.6%

mp 243-244°C.

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 6. 98 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 36-7. 37 (1H, m), 7. 59 (1H, dd, J=9.0, 2.4Hz), 7. 83 (2H, d, J=1.8Hz), 7. 95 (1H, d, J=2.4Hz), 10. 56 (1H, 's), 11. 46 (1H, s).

例127:化合物番号127の化合物の製造

原料として、5-ヨードサリチル酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:65.4%

mp 244-245°C.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6. 84 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 35-7. 37 (1H, m), 7. 72 (1H, dd, J=9. 0, 2. 1 Hz), 7. 83 (2H, d, J=1. 8Hz), 8. 09 (1H, d, J=2. 1Hz), 10. 55 (1H, s), 11. 45 (1H, s).

例128:化合物番号128の化合物の製造

原料として、3,5-ジブロモサリチル酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:44.2%

mp 181-182°C.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 42-7. 43 (1H, m), 7. 80 (2H, d, J=1.8Hz), 8. 03 (1H, d, J=2.1Hz), 8. 1 7 (1H, d, J=2.1Hz), 10. 82 (1H, s).

例129:化合物番号129の化合物の製造

原料として、4-クロロサリチル酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:57.2%

mp 255-256°C.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 03-7. 06 (2H, m), 7. 34 -7. 36 (1H, m), 7. 82-7. 85 (3H, m), 10. 51 (1H, s), 11. 70 (1H, brs).

例130:化合物番号130の化合物の製造

原料として、5-ニトロサリチル酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて例 3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:83.1%

mp 232-233°C.

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 16 (1H, d, J=9.6Hz),

7. 37-7. 39 (1H, m), 7. 84 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 29 (1H, dd, J=9. 0, 3. 0Hz), 8. 65 (1H, d, J=3. 0Hz), 10. 83 (1H, s).

例131:化合物番号131の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:71.0%

mp 216-217°C.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 28 (3H, s), 6. 90 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 26 (1H, dd, J=8. 7, 1. 8Hz), 7. 34-7. 36 (1H, m), 7. 67 (1H, d, J=1. 5Hz), 7. 85 (2H, d, J=1. 8Hz), 10. 52 (1H, s), 11. 15 (1H, s). 例132: 化合物番号132の化合物の製造

原料として、5-メトキシサリチル酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて 例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:29.8%

mp 230-232°C.

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 76 (3H, s), 6. 95 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 08 (1H, dd, J=9. 0, 3. 0Hz), 7. 35-7. 36 (1H, m), 7. 40 (1H, d, J=3. 0Hz), 7. 85 (2H, d, J=1. 5Hz), 10. 55 (1H, s), 10. 95 (1H, s).

例133:化合物番号133の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び3,5-ジニトロアニリンを用いて例 3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:32.2%

mp 258-260°C.

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 6. 98-7. 02 (1H, m), 7. 59

-7. 63 (1H, m), 7. 96-7. 97 (1H, m), 8. 56-8. 58 (1H, m), 9. 03-9. 05 (2H, m), 11. 04 (1H, s), 11. 39 (1H, brs).

例134:化合物番号134の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2,5-ビス[(1,1-ジメチル) エチル]アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:75.7%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 27 (9H, s), 1. 33 (9H, s), 7. 04 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 26 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 7. 35-7. 38 (2H, m), 7. 49 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 8. 07 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 22 (1H, s), 12. 38 (1H, brs).

例135:化合物番号135の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5-[(1, 1-ジメチル) エチル] - 2-メトキシアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:89.5%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 28 (9H, s), 3. 33 (3H, s),
7. 01 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 05 (1H, d, J=9. 0Hz),
7. 11 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 47 (1H, dd, J=9. 0Hz),
9. 0, 3. 0Hz), 7. 99 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 49 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 78 (1H, s), 12. 03 (1H, s).

例136:化合物番号136の化合物の製造

原料として、5-0ロローNー ${5-[(1, 1-ジメチル) エチル] - 2-メトキシフェニル} - 2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号<math>135$)、及びアセチルクロリドを用いて例5と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:87.5%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 1. 35 (9H, s), 2. 37 (3H, s),

3. 91 (3H, s), 6. 86 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 12 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 13 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 47 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 8. 02 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 66 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 93 (1H, s).

例137:化合物番号137の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び3,5-ジメチルアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:58.1%

mp 188-190℃.

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 28 (6H, s), 6. 80 (1H, s), 6. 96 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 33 (2H, s), 7. 58 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 8. 10 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 29 (1H, s), 11. 93 (1H, brs).

例138:化合物番号138の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3,5-ビス[(1,1-ジメチル)エチル]アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:34.1%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 26 (18H, s), 6. 99 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 29 (1H, t, J=1. 8Hz), 7. 39 (1、dd、J=9. 0, 2. 4Hz), 7. 41 (2H, d, J=1. 5Hz), 7. 51 (1H, d, J=2. 1Hz), 7. 81 (1H, brs), 12. 01 (1H, s). 例 139: 化合物番号 139の化合物の製造

収率:66.1%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 1. 34 (18H, s), 2. 36 (3H, s),

7. 12 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 25 (1H, d, J=1.5Hz), 7. 44 (2H, d, J=1.2Hz), 7. 47 (1H, dd, J=8.7, 2. 7Hz), 7. 87 (1H, d, J=2.4Hz), 7. 98 (1H, s).

例140:化合物番号140の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び3,5-ビス[(1,1-ジメチル) エチル]アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 45. 2%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 30 (18H, s), 6. 95 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 20 (1H, t, J=1. 5Hz), 7. 56 (2H, d, J=1. 5Hz), 7. 58 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 12 (1H, d, J=2. 7Hz), 10. 39 (1H, s), 11. 98 (1H, s).

例141:化合物番号141の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3-アミノ-4-メトキシビフェニル を用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 37.0%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 95 (3H, s), 7. 08 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 20 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 34 (1H, t, J=7. 2Hz), 7. 40-7. 50 (4H, m), 7. 62 (1H, d, J=8. 7Hz), 8. 00 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 77 (1H, d, J=2. 1Hz), 10. 92 (1H, s), 12. 09 (1H, s).

例142:化合物番号142の化合物の製造

原料として、5ーブロモサリチル酸、及び2,5ージメトキシアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:39.7%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 72 (3H, s), 3. 84 (3H, s), 6. 66 (1H, ddd, J=9. 0, 3. 0, 0. 6Hz), 6. 99-7. 0

3 (2H, m), 7. 58 (1H, ddd, J=9. 0, 2. 7, 0. 6Hz), 8. 10 (1H, dd, J=2. 4, 0. 6Hz), 8. 12 (1H, d, J=3. 0Hz), 10. 87 (1H, s), 12. 08 (1H, s).

例143:化合物番号143の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び3,5-ジメトキシアニリンを用いて 例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:40.3%

mp 207-209°C.

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 75 (6H, s), 6. 30-6. 32 (1H, m), 6. 94-6. 97 (3H, m), 7. 57 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 04 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 32 (1H, s), 11. 78 (1H, s).

例144:化合物番号144の化合物の製造

原料として、5 ーブロモサリチル酸、及び5 ーアミノイソフタル酸 ジメチルエステルを用いて例3 と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:74.1%

mp 254-256°C.

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 92 (6H, s), 6. 97 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 60 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 8. 06 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 24-8. 25 (1H, m), 8. 62 (2H, m), 10. 71 (1H, s), 11. 57 (1H, s).

例145:化合物番号145の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び2,5-ビス[(1,1-ジメチル) エチル]アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:61.1%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 1. 27 (9H, s), 1. 33 (9H, s), 2. 28 (3H, s), 6. 89 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 24 (1H,

d, J = 2.1 Hz), 7. 27 (1H, d, J = 2.1 Hz), 7. 32 (1H.

d, J = 2. 4 H z), 7. 37 (1 H, d, J = 8. 4 H z), 7. 88 (1 H,

d, J=1.5Hz), 10.15 (1H, s), 11.98 (1H, brs).

例146:化合物番号146の化合物の製造

原料として、5-ニトロサリチル酸、及び3, 5-ビス [(1, 1-ジメチル) エチル] アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:46.7%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 37 (18H, s), 7. 13 (1H, d, J=9. 3Hz), 7. 32 (1H, t, J=1. 8Hz), 7. 46 (2H, d, J=1. 8Hz), 8. 07 (1H, s), 8. 33 (1H, dd, J=9. 3, 2. 1Hz), 8. 59 (1H, d, J=2. 4Hz), 13. 14 (1H, s). 例147: 化合物番号147の化合物の製造

原料として、5ーメチルサリチル酸、及び3,5-ビス[(1,1-ジメチル)エ

チル]アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:16.3%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 35 (18H, s), 2. 35 (3H, s), 6. 94 (1H, d, H=8. 4Hz), 7. 23-7. 28 (2H, m), 7. 31 (1H, s), 7. 42 (1H, d, J=1. 8Hz), 7. 88 (1H, s), 11. 86 (1H, s).

例148:化合物番号148の化合物の製造

原料として、5-メトキシサリチル酸、及び3,5-ビス[(1,1-ジメチル) エチル]アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:12.7%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 30 (18H, s), 3. 77 (3H, s), 6. 91 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 07 (1H, dd, J=8. 7, 3. 0Hz), 7. 19-7. 20 (1H, m), 7. 52-7. 54 (3H, m), 10. 33 (1H, s), 11. 44 (1H, s).

例149:化合物番号149の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び5-[(1, 1-ジメチル) エチル] -2-メトキシアニリンを用いて例 3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:84.7%

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃): δ 1. 35 (9H, s), 2. 34 (3H, s), 3. 93 (3H, s), 6. 86 (1H, d, J=8. 7Hz), 6. 93 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 12 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 2 4 (1H, dd, J=8. 4, 1. 8Hz), 7. 27 (1H, brs), 8. 4 8 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 61 (1H, brs), 11. 95 (1H, s).

例150:化合物番号150の化合物の製造

原料として、5 ー ブロモー 2 ー ヒドロキシー N ー [3, 5 ー ビス (メトキシカルボニル)フェニル] ベンズアミド (化合物番号 144) を用いて例 109 と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:89.0%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 6. 98 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 60 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 24 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 8. 08 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 24 (1H, t, J=1. 5Hz), 8. 57 (2H, d, J=1. 2Hz), 10. 67 (1H, s), 11. 64 (1H, s).

例151:化合物番号151の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-メチル-5-[(1-メチル) エチル] アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:19.1%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 1. 26 (6H, d, J=6.9Hz), 2. 3 0 (3H, s), 2. 87-2. 96 (1H, m), 7. 00 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 08 (1H, dd, J=7. 8, 1.8Hz), 7. 20 (1H,

d, J=7.8Hz), 7.40 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 7. 49 (1H, d, J=2.7Hz), 7.50 (1H, s), 7.71 (1H, s), 11.99 (1H, s).

例152:化合物番号152の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2,5-ジェトキシアニリンを用いて 例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:59.2%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 32 (3H, t, J=6.9Hz), 1. 41 (3H, t, J=6.9Hz), 3. 97 (2H, q, J=6.9Hz), 4. 06 (2H, q, J=6.9Hz), 6. 61 (1H, dd, J=9.0, 3.0 Hz), 6. 98 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 10 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 48 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 97 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 16 (1H, d, J=3.0Hz), 10. 96 (1H, s), 11. 91 (1H, s).

例153:化合物番号153の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2,5-ジメチルアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:90.5%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 2. 28 (3H, s), 2. 35 (3H, s), 6. 99 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 02 (1H, brs), 7. 15 (1H, d, J=7. 7Hz), 7. 40 (1H, dd, J=8. 8, 2. 5Hz), 7. 45 (1H, brs), 7. 49 (1H, d, J=2. 5Hz) 7. 70 (1H, br), 11. 96 (1H, brs).

例154:化合物番号154の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5-クロロ-2-シアノアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:90.0%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 09 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 53 (1H, dd, J=8.7, 3.0Hz), 7. 82 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 7. 95 (1H, d, J=3.0Hz), 8. 07 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 36 (1H, d, J=9.0Hz), 11. 11 (1H, s), 12. 36 (1H, s).

例155:化合物番号155の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5-(N, N-ジエチルスルファモイル) -2-メトキシアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:44.8%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 17 (6H, t, J=7. 3Hz), 3. 2 9 (4H, q, J=7. 3Hz), 4. 05 (3H, s), 7. 00 (2H, dd, J=2. 3, 8. 9Hz), 7. 41 (1H, dd, J=2. 3, 8. 9Hz), 7. 48 (1H, d, J=2. 6Hz), 7. 65 (1H, dd, J=2. 3, 8. 6Hz), 8. 56 (1H, br. s), 8. 84 (1H, d, J=2. 3Hz), 11. 82 (1H, s).

例156:化合物番号156の化合物の製造

原料として、5 ークロロサリチル酸、及び2 ークロロー5 ーニトロアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:73.3%

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD): δ 6. 98 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 4 3 (1H, dd, J=2. 6, 8. 6Hz), 7. 74 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 99 (1H, dd, J=3. 0, 8. 9Hz), 8. 08 (1H, d, J=2. 6Hz), 9. 51 (1H, d, J=2. 6Hz)

例157:化合物番号157の化合物の製造

原料として、5 ークロロサリチル酸、及び5 - (N-フェニルカルバモイル) - 2 - メトキシアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:40.3%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 99 (3H, s), 7. 09 (2H, d d, J=6. 6, 6. 9Hz), 7. 24 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 3 5 (2H, dd, 6. 9, 7. 3Hz), 7. 49 (1H, d, J=2. 3, 8. 9Hz), 7. 77 (3H, d, J=8. 6Hz), 8. 00 (1H, s), 8. 9 7 (1H, s), 10. 17 (1H, s), 10. 91 (1H, s), 12. 11 (1H, s).

例158:化合物番号158の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2,5-ジメトキシアニリンを用いて 例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:73.9%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 3.82 (3H, s), 3.93 (3H, s), 6.66 (1H, dd, J=3.0, 8.9Hz), 6.86 (1H, d, J=8.9Hz), 6.98 (1H, d, J=8.9Hz), 7.39 (1H, dd, J=2.6, 8.9Hz), 7.47 (1H, d, J=2.6Hz), 8.08 (1H, d, J=3.0Hz), 8.60 (1H, br. s), 12.03 (1H, s). 例159: 化合物番号159の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5-アセチルアミノ-2-メトキシア ニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:16.9%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 01 (3H, s), 3. 85 (3H, s), 7. 03 (2H, t, J=9.6Hz), 7. 49 (2H, dd, J=8.9, 9.2Hz), 7. 96 (1H, s), 8. 51 (1H, s), 9. 87 (1H, s), 10. 82 (1H, s), 12. 03 (1H, d, J=4.0Hz).

例160:化合物番号160の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5-メトキシ-2-メチルアニリンを 用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:100%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 2. 29 (3H, s), 3. 82 (3H, s), 6. 75 (1H, dd, J=2. 6, 8. 2Hz), 7. 00 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 16 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 38 (1H, d, 2. 3Hz), 7. 41 (1H, dd, J=2. 3, 8. 9Hz), 7. 48 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 70 (1H, br. s), 11. 92 (1H, s).

例161:化合物番号161の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2, 5-ジブトキシアニリンを用いて 例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:73.9%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 0. 98 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 0 5 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 44-1. 65 (4H, m), 1. 72-1. 79 (2H, m), 1. 81-1. 91 (2H, m), 3. 97 (2H, t, J=6. 3Hz), 4. 07 (2H, t, J=6. 3Hz), 6. 64 (1H, d d, J=9. 0, 3. 0Hz), 6. 85 (1H, d, J=9. 3Hz), 6. 9 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 39 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 44 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 08 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 76 (1H, s), 12. 08 (1H, s).

例162:化合物番号162の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2,5-ジイソペンチルオキシシアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:59.7%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 0. 97 (6H, d, J=6. 6Hz), 1. 0 3 (6H, d, 6. 6Hz), 1. 64-1. 98 (6H, m), 3. 99 (2H, t, J=6. 6Hz), 4. 09 (2H, t, J=6. 3Hz), 6. 63 (1H, dd, J=8. 7, 3. 0Hz), 6. 85 (1H, d, J=8. 7Hz), 6. 98 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 38 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4

Hz), 7. 43 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 09 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 75 (1H, s), 12. 08 (1H, s).

例163:化合物番号163の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5-カルバモイル-2-メトキシアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 31. 2%

¹H-NMR (CD₃OD): δ 4.86 (3H, s), 6.93 (1H, d, J=7.6Hz), 7.18 (1H, d, J=8.6Hz), 7.35 (1H, dd, J=3.0, 7.6Hz), 7.47 (1H, dd, J=2.0, 8.6Hz), 8.00 (1H, d, J=3.0Hz), 8.80 (1H, d, J=2.0Hz). 例164:化合物番号164の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5-[(1,1-ジメチル)プロピル] -2-フェノキシアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。 収率:65.2%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 0. 69 (3H, t, J=7.6Hz), 1. 2 9 (6H, s), 1. 64 (2H, q, J=7.6Hz), 6. 91 (1H, dd, J=1.7, 7.6Hz), 6. 96 (1H, d, J=8.9Hz), 7. 03 (2H, d, J=8.9Hz), 7. 10 (1H, dt, J=1.7, 7.6Hz), 7. 16 (1H, dt, J=1.7, 7.6Hz), 7. 16 (1H, dt, J=1.7, 7.6Hz), 7. 31-7. 40 (4H, m), 8. 42 (1H, dd, J=2.0, 7.9Hz), 8. 53 (1H, br. s) 11. 94 (1H, s).

例165:化合物番号165の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-ヘキシルオキシ-5-(メチルスルホニル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:33.0%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 0. 92 (3H, t, J=6. 9Hz), 1. 4 0-1. 59 (6H, m), 1. 90-2. 01 (2H, m), 3. 09 (3H,

s), 4. 22 (2H, t, J=6. 3Hz), 7. 01 (1H, d, J=8. 9 Hz), 7. 06 (1H, d, J=8.6Hz), 7. 40-7. 43 (2H, m), 7. 73 (1H, dd, J=8.6, 2. 3Hz), 8. 74 (1H, brs), 8. 99 (1H, d, J=2. 3Hz), 11. 76 (1H, s).

例166:化合物番号163の化合物の製造

原料として、5 ークロロサリチル酸、及び3'ーアミノー2, 2, 4'ートリメ チルプロピオフェノンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 44.8%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 38'(9H, s), 2. 38 (3H, s), 7. 01 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 31 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 42 (1H, dd, J=8. 9, 2. 6Hz), 7. 53 (1H, d, J=2. 6Hz), 7. 57 (1H, dd, J=7. 9, 2. 0Hz), 7. 83 (1H, brs), 8. 11 (1H, d, J=2. 0Hz), 11. 82 (1H, s).

例167:化合物番号167の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5-メトキシー2-(1-ピロリル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:53.4%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 2. 46 (3H, s), 6. 51-6. 52 (2 H, m), 6. 82-6. 85 (3H, m), 6. 93 (1H, d, J=8. 9H z), 7. 06 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 30 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 32 (1H, dd, J=2. 3, 8. 9Hz), 7. 61 (1H, s), 8. 29 (1H, s), 11. 86 (1H, br. s).

例168:化合物番号168の化合物の製造

原料として、5 ークロロサリチル酸、及び5 ークロロー2 ートシルアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:8.0%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 2. 38 (3H, s), 7. 02 (1H, d, J

 $= 8. 9 \, \text{Hz}$), 7. 25-7. 31 (3H, m), 7. 46 (1H, dd, J= 2. 6, 8. 9 Hz), 7. 68 (2H, d, J= 8. 6 Hz), 7. 74 (1H, d, J= 2. 3 Hz), 7. 96 (1H, d, J= 8. 6 Hz), 8. 56 (1H, d, J= 2. 0 Hz), 10. 75 (1H, s), 11. 70 (1H, s).

例169:化合物番号169の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-クロロ-5-トシルアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:43.5%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 2. 38 (3H, s), 7. 02 (1H, d, J = 8. 9Hz), 7. 27 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 29 (1H, dd, J=2. 0, 6. 6Hz), 7. 46 (1H, dd, J=2. 3, 8. 9Hz), 7. 68 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 73 (2H, d, J=2. 3Hz), 7. 97 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 56 (1H, d, J=2. 0Hz), 10. 73 (1H, s), 11. 71 (1H, s).

例170:化合物番号170の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-フルオロ-5-(メチルスルホニル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:28.8%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 3. 12 (3H, s), 7. 03 (1H, d, J = 8. 9Hz), 7. 38 (1H, dd, J=8. 6, 10. 2Hz), 7. 45 (1H, dd, J=2. 3, 8. 9Hz), 7. 53 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 80 (1H, ddd, J=2. 3, 4. 6, 8. 6Hz), 8. 25 (1H, s), 8. 98 (1H, dd, J=2. 3, 7. 7Hz), 11. 33 (1H, br. s).

例171:化合物番号171の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-メトキシ-5-フェノキシアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:77.0%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 3. 98 (3H, s), 6. 80 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 90 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 95-7. 00 (3H, m), 7. 04-7. 09 (1H, m), 7. 29-7. 35 (2H, m), 7. 38 (1H, dd, J=8. 8, 2. 6Hz), 7. 47 (1H, d, J=2. 6Hz), 8. 19 (1H, d, J=2. 9Hz), 8. 61 (1H, brs), 11. 92 (1H, s).

例172:化合物番号172の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3-アミノ-4-メチルビフェニルを 用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 47. 7%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 33 (3H, s), 7. 06 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 43-7. 52 (4H, m), 7. 64-7. 67 (2H, m), 8. 04 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 19 (1H, d, J=1. 5Hz), 10. 40 (1H, s), 12. 22 (1H, s).

例173:化合物番号173の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5-(α , $\alpha-$ ジメチルベンジル)-2-メトキシアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:89.0%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 72 (6H, s), 3. 93 (3H, s), 6. 83 (1H, d, J=8. 8Hz), 6. 93 (1H, dd, J=2. 6, 8. 8Hz), 6. 96 (1H, d, J=9. 2Hz), 7. 15-7. 20 (1H, m), 7. 25-7. 28 (4H, m), 7. 36 (1H, dd, J=2. 6, 8. 8Hz), 7. 46 (1H, d, J=2. 6Hz), 8. 35 (1H, d, J=2. 6Hz), 8. 51 (1H, s), 12. 04 (1H, s).

例174:化合物番号174の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5-モルホリノー2-ニトロアニリン

を用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 4.1%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 46-3. 52 (4H, m), 3. 85 -3. 94 (4H, m), 7. 03 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 47 (1H, dd, J=2. 9, 8. 8Hz), 7. 80 (1H, dd, J=2. 6, 8. 8Hz), 7. 82 (1H, d, J=2. 6Hz), 7. 88 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 20 (1H, d, J=2. 2Hz), 10. 70 (1H, s), 11. 43 (1H, s)

例175:化合物番号175の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5-フルオロ-2-(1-イミダゾリル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:33.8%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6. 99 (1 H, d, J=8.8 Hz), 7. 12-7. 19 (2 H, m), 7. 42-7. 51 (3 H, m), 7. 89 (1 H, d, J=2.8 Hz), 7. 93 (1 H, d, J=1.1 Hz), 8. 34 (1 H, d d, J=11.4, 2.8 Hz), 10. 39 (1 H, s), 11. 76 (1 H, b r s).

例176:化合物番号176の化合物の製造

原料として、5 ークロロサリチル酸、及び2 ーブチルー5 ーニトロアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:15.3%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 0. 99 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 3 9-1. 51 (2H, m), 1. 59-1. 73 (2H, m), 2. 71-2. 7 9 (2H, m), 7. 03 (1H, d, J=8. 9Hz), 7. 41-7. 49 (3 H, m), 7. 92 (1H, s), 8. 07 (1H, dd, J=2. 3, 8. 4Hz), 8. 75 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 51 (1H, s).

例177:化合物番号177の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5- [(1, 1-ジメチル) プロピル] -2-ヒドロキシアニリンを用いて例 3 と同様の操作を行い、標題化合物を得た。 収率:3.6.0%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 0. 70 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 2 8 (6H, s), 1. 63 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 97 (1H, d, J=6. 3Hz), 7. 00 (1H, d, J=6. 6Hz), 7. 08 (1H, s), 7. 14 (1H, dd, J=2. 5, 8. 6Hz), 7. 36 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 42 (1H, dd, J=2. 5, 8. 8Hz), 7. 57 (1H, d, J=2. 5Hz), 8. 28 (1H, s), 11. 44 (1H, s).

例178:化合物番号178の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-メトキシ-5-メチルアニリンを 用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:74.2%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 27 (3H, s), 3. 85 (3H, s), 6. 90 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 6. 98 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 05 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 47 (1H, dd, J=9. 0, 3. 0Hz), 7. 97 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 24 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 79 (1H, s), 12. 03 (1H, s).

例179:化合物番号179の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2,5-ジフルオロアニリンを用いて 例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:81.5%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6. 98-7. 07 (1H, m), 7. 07 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 37-7. 49 (1H, m), 7. 52 (1H, dd, J=8. 7, 3. 0Hz), 7. 95 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 15-8. 22 (1H, m), 10. 83 (1H, s), 12. 25 (1H, s).

例180:化合物番号180の化合物の製造

原料として、5 ークロロサリチル酸、及び3, 5 ージフルオロアニリンを用いて 例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:82.0%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 00 (1H, tt, J=9. 3, 2. 1), 7. 03 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 47 (1H, dd, J=7. 5, 2. 7Hz), 7. 49 (1H, d, J=2. 7Hz), 7. 51 (1H, d, J=2. 1Hz), 7. 82 (1H, d, J=3. 0Hz), 10. 63 (1H, s), 11. 43 (1H, brs).

例181:化合物番号181の化合物の製造

原料として、3-ヒドロキシナフタレン-2-カルボン酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:44.3%

mp 254-255°C.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 34-7. 39 (3H, m), 7. 49 -7. 54 (1H, m), 7. 76-7. 79 (1H, m), 7. 89 (2H, d, J=1.8Hz), 7. 92 (1H, m), 8. 39 (1H, s), 10. 75 (1H, s), 11. 01 (1H, s).

例182:化合物番号182の化合物の製造

原料として、2ーヒドロキシナフタレン-1-カルボン酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:51.2%

mp 246-248℃.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 26 (1H, d, J=9. 3Hz), 7. 31-7. 37 (2H, m), 7. 44-7. 50 (1H, m), 7. 65-7. 68 (1H, m), 7. 85-7. 90 (4H, m), 10. 23 (1H, s), 10. 74 (1H, s).

例183:化合物番号183の化合物

本化合物は、市販化合物である。

販売元:Sigma-Aldrich社

カタログコード番号: S01361-8

例184:化合物番号184の化合物の製造.

原料として、5-クロロー2-ヒドロキシニコチン酸、及び3, 5-ビス [(1, 1-ジメチル) エチル] アニリンを用いて例75と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:59.1%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 1. 29 (18H, s), 7. 18 (1H, t, J=1.8Hz), 7. 52 (2H. d, J=1.8Hz), 8. 07 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 35 (1H, d, J=3.3Hz), 11. 92 (1H, s), 13. 10 (1H, s).

例185:化合物番号185の化合物の製造

(1) 2-アミノー4- [(1, 1-ジメチル) エチル] チアゾール
 1-ブロモー3, 3-ジメチルー2-ブタノン(5.03g, 28.1mmol)、
 チオウレア(2, 35g, 30, 9mmol)、エタノール(30mL)の混合物

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1.26 (9H, s), 4.96 (2H, brs), 6.09 (1H, s).

以下の実施例において例185 (1) の方法が引用されている場合、反応溶媒と しては、エタノール等の溶媒を用いた。

(2) $2-アセトキシー5-ブロモーNー <math>\{4-[(1, 1-ジメチル) エチル]$

チアゾールー2ーイル}ベンズアミド

原料として、2-アセトキシ-5-ブロモ安息香酸、及び2-アミノ-4-[(1, 1-ジメチル) エチル] チアゾールを用いて例75と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:59.4%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 31 (9H, s), 2. 44 (3H, s), 6. 60 (1H, s), 7. 13 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 68 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 17 (1H, d, J=2. 4Hz), 9. 72 (1H, brs).

[2-アセトキシー5-プロモ安息香酸:「ヨーロピアン・ジャーナル・オブ・メディシナル・ケミストリー (European Journal of Medicinal Chemistry)」, (フランス), 1996年, 第31巻, p. 861-874を参照し、原料として、5-ブロモサリチル酸、及び無水酢酸例を用いて34(1)と同様の操作を行って得た。後述する例244(1)と同様の操作を行って得た。]

(3) 5-プロモーNー $\{4-[(1, 1-$ ジメチル) エチル] チアゾールー2-イル $\}$ -2-ヒドロキシベンズアミド (化合物番号185)

2ーアセトキシー5ーブロモーNー {4ー [(1, 1ージメチル) エチル] チアゾールー2ーイル} ベンズアミド(100.1mg, 0.25mmol)のテトラヒドロフラン(3mL)溶液に、2規定水酸化ナトリウム(0.2ml)を加え、室温で20分間攪拌した。反応混合物を希塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をイソプロピルエーテル/nーへキサンで結晶化して、標題化合物の白色粉末(70.1mg, 78.9%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 30 (9H, s), 6. 80 (1H, b r s), 6. 95 (1H, b r s), 7. 57 (1H, b r s), 8. 06 (1H, d, J=2.4Hz), 11. 82 (1H, b r s), 13. 27 (1H, b r s).

例186:化合物番号186の化合物の製造

(1) $2-アセトキシー5-ブロモーN-{5-ブロモー4-[(1, 1-ジメチル) エチル] チアゾールー<math>2-イル$ ベンズアミド

 $2-アセトキシ-5-ブロモ-N-{4-[(1,1-ジメチル) エチル] チアゾール-2-イル} ベンズアミド (例185 (2) の化合物; 0.20g,0.50mmol) のアセトニトリル (10mL) 溶液に、<math>N-$ ブロモコハク酸イミド (97.9mg,0.55mmol) を加え、室温で1時間攪拌した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (n-ヘキサン:酢酸エチル=3:1) で精製して、標題化合物を粗生成物として得た。

(2) 5-プロモ-N- $\{5-$ プロモ-4-[(1, 1-ジメチル) エチル] チア ゾール-2-イル $\}$ -2-ヒドロキシベンズアミド (化合物番号186) 原料として、2-アセトキシ-5-プロモ-N- $\{5-$ プロモ-4-[(1, 1-ジメチル) エチル] チアゾール-2-イル $\}$ ベンズアミドを用いて例2と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:90.9%(2工程)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 1. 42 (9H, s), 6. 99 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 61 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 8. 02 (1H, d, J=2.4Hz), 11. 79 (1H, brs), 12. 00 (1H, brs).

例187:化合物番号187の化合物の製造

原料として、5ーブロモサリチル酸、及び2ーアミノー5ーブロモー4ー(トリフルオロメチル)チアゾールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:22.4%

mp 215℃ (dec.).

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 00 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 61 (1H, dd, J=8.8, 2.8Hz), 7. 97 (1H, d, J=2.4Hz).

[2-アミノー5-ブロモー4-(トリフルオロメチル)チアゾール:「ジャーナル・オブ・ヘテロサイクリック・ケミストリー(Journal of Heterocyclic Chemistry)」,(米国),1991年,第28巻,p.1017参照]

例188:化合物番号188の化合物の製造

(1) αーブロモーピバロイルアセトニトリル

ピバロイルアセトニトリル(1.00g, 7.99mmol)の四塩化炭素(15mL)溶液に、N-プロモコハク酸イミド(1.42g, 7.99mmol)を加え、15分間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、不溶物を濾過して除去し、濾液を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製して、標題化合物の黄褐色オイル(1.43g,87.9%)を得た。

 1 H-NMR(CDC 1 3): δ 1. 33 (9 H, s), 5. 10 (1 H, s). 以下の実施例において例 1 88 (1) の方法が引用されている場合、ブロモ化剤としては、N-ブロモスクシンイミドを用いた。また、反応溶媒としては、四塩化炭素等の溶媒を用いた。

(2) $2-アミノ-5-シアノ-4-[(1,1-ジメチル) エチル] チアゾール 原料として、<math>\alpha$ -ブロモーピバロイルアセトニトリル、及びチオウレアを用いて 例185(1) と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:66.3%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 1. 41 (9H, s), 5. 32 (2H, s).

(3) 5-クロローN- {5-シアノ-4- [(1, 1-ジメチル) エチル] チア ゾール-2-イル} -2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号188)

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-アミノ-5-シアノ-4-[(1,1-ジメチル) エチル] チアゾールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:63.4%

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$ 1. 43 (9H, s), 7. 06 (1H, d,

J=8.7 Hz), 7. 51 (1H, dd, J=8.7, 3.0Hz), 7. 85 (1H, d, J=2.7 Hz), 12. 31 (2H, br).

例189:化合物番号189の化合物の製造

原料として、5 ーブロモサリチル酸、及び2 ーアミノー5 ーシアノー4 ー [(1, 1-i) ルチル] チアゾール(例1 8 8 (2) の化合物)を用いて例3 と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:61.3%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 1. 43 (9H, s), 7. 00 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 62 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 97 (1H, d, J=2. 7Hz), 11. 75 (1H, br), 12. 43 (1H, br).

例190:化合物番号190の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノ-5-メチルチアゾールを 用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:12.9%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 33 (3H, s), 6. 91 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 26 (1H, s), 7. 54 (1H, d, J=9. 6Hz), 8. 03 (1H, d, J=2. 8Hz).

例191:化合物番号191の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノ-4,5-ジメチルチアゾ ールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:14.4%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 18 (3H, s), 2. 22 (3H, s), 6. 89 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 51 (1H, d, J=6. 8Hz), 8. 02 (1H, d, J=2. 8Hz), 13. 23 (1H, brs).

例192:化合物番号192の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノー5-メチルー4-フェニ

ルチアゾールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 27. 7%

mp 243-244°C.

¹H-NMR (CD₃OD): δ 2. 47 (3H, s), 6. 92 (1H, d, J = 8. 7Hz), 7. 36-7. 41 (1H, m), 7. 44-7. 50 (2H, m), 7. 53 (1H, dd, J=9. 0, 2. 7Hz), 7. 57-7. 61 (2H, m), 8. 16 (1H, d, J=2. 7Hz).

[2-アミノー5-メチルー4-フェニルチアゾール:「薬学雑誌:ジャーナル・オブ・ザ・ファーマシューティカル・ソサエティ・オブ・ジャパン(Yakugaku Zasshi: Journal of The Pharmaceutical Society of Japan)」, 1961年, 第81巻, p. 1456参照]

例193:化合物番号193の化合物の製造

原料として、(4-7)ルオロフェニル)アセトンを用いて例 $188(1) \sim (3)$ と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 2.8.8% (3工程)

- (1) $\alpha \vec{J} \Box = (4 7\nu \vec{J} \Box \vec{J} = \vec{J} \nu)$ $7 + \nu$ ¹H-NMR (CDCl₃): δ 2. 33 (3H, s), 5. 41 (1H, s), 7. 07 (2H, t, J=8. 7Hz), 7. 43 (2H, dd, J=8. 7, 5. 1Hz).
- (3) 5-プロモーNー [4-メチルー5- (4-フルオロフェニル) チアゾールー2-イル]-2-ヒドロキシベンズアミド (化合物番号193) 1 H-NMR (DMSO- d_{6}): δ 2. 36 (3H, s), 6. 95 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 33 (2H, t, J=8. 7Hz), 7. 52-7. 59

(3H, m), 8. 06 (1H, d, J=3. 0Hz), 12. 01-13. 65 (2H, br).

例194:化合物番号194の化合物の製造

原料として、3-(トリフルオロメチル)フェニルアセトンを用いて例188(1)

~ (3) と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:39.8%(3工程)

(1) α – ブロモー 3 – (トリフルオロメチル) フェニルアセトン

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 2. 38 (3H, s), 5. 43 (1H, s), 7. 52 (1H, t, J=7.8Hz), 7. 61-7. 66 (2H, m), 7.

69-7.70 (1H, m).

(2) 2-アミノー4-メチルー5- [3-(トリフルオロメチル)フェニル] チアゾール

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 2. 32 (3H, s), 4. 95 (2H, s), 7. 46-7. 56 (3H, m), 7. 59-7. 61 (1H, m).

(3) 5ーブロモーNー {4ーメチルー5ー [3ー(トリフルオロメチル)フェニル] チアゾールー2ーイル}ー2ーヒドロキシベンズアミド(化合物番号194)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 40 (3H, s), 6. 97 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 59 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 71 -7. 84 (4H, m), 8. 06 (1H, d, J=2. 4Hz), 12. 09 (1H, br), 12. 91-13. 63 (1H, br).

例195:化合物番号195の化合物の製造

原料として、2, $2-ジメチルー3-ヘキサノンを用いて例<math>188(1)\sim(3)$ と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:17.0%(3工程)

2 (9 H, s), 2. 7 9 (2 H, q, J = 7. 5 Hz), 4. 6 3 (2 H, b r s).

1 (9 H, s), 2. 88 (2 H, q, J=7. 5 Hz), 6. 84 (1 H, d, J=9. 0 Hz), 7. 44 (1 H, dd, J=8. 7, 2. 4 Hz), 8. 05 (1 H, d, J=2. 7 Hz), 11. 46 (2 H, br).

例196:化合物番号196の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノ-4-エチル-5-フェニルチアゾールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:17.4%

mp 224-225°C.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 24 (3H, t, J=7.6Hz), 2. 70 (2H, q, J=7.6Hz), 6. 95 (1H, brd, J=7.6 Hz), 7. 39-7. 42 (1H, m), 7. 45-7. 51 (4H, m), 7. 56 (1H, brd, J=8.0Hz), 8. 06 (1H, d, J=2.8Hz), 11. 98 (1H, brs).

例197:化合物番号197の化合物の製造

原料として、ベンジルイソプロピルケトンを用いて例 $188(1) \sim (3)$ と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 4. 4% (3工程)

(2) 2-アミノー4-イソプロピル-5-フェニルチアゾール

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 23 (6H, d, J=6.6Hz), 3. 0 5 (1H, m), 4. 94 (2H, s), 7. 28-7. 41 (5H, m).

(3) 5-ブロモーN-(4-イソプロピルー5-フェニルチアゾールー2-イル) -2-ヒドロキシベンズアミド (化合物番号197)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 1. 26 (6H, d, J=6.0Hz), 3. 15 (1H, m), 6. 98 (1H, brs), 7. 43-7. 53 (5H, m), 7. 59 (1H, brs), 8. 08 (1H, d, J=2.7Hz), 11. 90 (1H, brd), 13. 33 (1H, brd).

例198:化合物番号198の化合物の製造

原料として、1-フェニル-2-ヘキサノンを用いて例188(1)~(3) と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:52.6%(3工程)

(1) α-ブロモー1-フェニルー2-ヘキサノン

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 0. 85 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 1 9-1. 32 (2H, m), 1, 50-1. 60 (2H, m), 2. 59 (2H, td, J=7. 5, 3. 9Hz), 5. 44 (1H, s), 7. 34-7. 45 (5H, m).

(2) 2-アミノー4-プチルー5-フェニルチアゾール

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 0. 89 (3H, t, J=7. 5Hz), 1. 2 8-1. 41 (2H, m), 1. 61-1. 71 (2H, m), 2. 56-2. 6 1 (2H, m), 4. 87 (2H, s), 7. 25-7. 40 (5H, m).

(3) 5ーブロモーNー (4ーブチルー5ーフェニルチアゾールー2ーイル) ー 2ーヒドロキシベンズアミド (化合物番号198)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 0. 85 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 23-1. 35 (2H, m), 1. 59-1. 69 (2H, m), 2. 70 (2H, t, J=7. 2Hz), 6. 96 (1H, d, J=6. 9Hz), 7. 39-7. 59 (6H, m), 8. 07 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 93 (1H, br), 13. 18-13. 59 (1H, br).

例199:化合物番号199の化合物の製造

(1) 4-プロモー 2, 2, 6, 6-テトラメチルー 3, 5-ヘプタンジオン $[\alpha$

2, 2, 6, 6-テトラメチルー3, 5-ヘプタンジオン(ジピバロイルメタン; 1.00g, 5.42mmol)の四塩化炭素(10mL)溶液に、N-ブロモコハク酸イミド(965.8mg, 5.42mmol)を加え、2時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、不溶物を濾過して除去し、濾液を減圧留去して、標題化合物の白色結晶(1.42g, 定量的)を得た。

 1 H-NMR(CDCl $_3$): δ 1.27(18H, s), 5.67(1H, s). 以下の実施例において例199(1)の方法が引用されている場合、ブロモ化剤としては、N-プロモコハク酸イミドを用いた。また、反応溶媒としては、四塩化炭素等の溶媒を用いた。

(2) 2-アミノー4- [(1, 1-ジメチル) エチル] -5- [(2, 2-ジメチル) プロピオニル] チアゾール

4-プロモー 2 、 2 、 6 、 6-テトラメチルー 3 、 5-ヘプタンジオン ($\alpha-$ ブロモージピバロイルメタン ; 1 、 42 g 、 5 . 40 mm o 1)、チオウレア (45 1 . 8 m g , 5 . 94 mm o 1)、エタノール(15 m L)の混合物を 2 時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をジクロロメタン/n-ヘキサンで結晶化して、標題化合物の白色結晶(1 . 23 g ,94 . 5 %)を得た。 1 H - NMR(CDC 1 $_3$): δ 1 . 26 (9 H , s) , 1 . 29 (9 H , s), 5 . 03 (2 H , s).

(3) 5-クロローN- {4- [(1, 1-ジメチル) エチル] -5- [(2, 2 -ジメチル) プロピオニル] チアゾール-2-イル} -2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号199)

5-クロロサリチル酸 (143.6 mg, 0.83 mm o 1)、2-アミノ-4-[(1, 1-ジメチル) エチル] エチル-5-[(2, 2-ジメチル) プロピオニル] チアゾール (200.0 mg, 0.83 mm o 1)、三塩化リン (40 μ L、0.46 mm o 1)、クロロベンゼン (4 m L) の混合物を3時間加熱還流した。

反応混合物を室温まで冷却後、溶媒を減圧濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (n-ヘキサン:酢酸エチル=3:1) で精製して、標題化合物の白色粉末 (159.1mg, 48.4%) を得た。

 1 H-NMR(CDCl $_3$): δ 1. 33 (9H, s), 1. 35 (9H, s), 6. 99 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 43 (1H, dd, J=9. 0, 2. 7Hz), 7. 70 (1H, d, J=2. 7Hz), 10. 52 (2H, br). 以下の実施例において例199 (3) の方法が引用されている場合、酸ハロゲン化剤としては、三塩化リンを用いた。また、反応溶媒としては、モノクロロベンゼン、トルエン等の溶媒を用いた。

例200:化合物番号200の化合物の製造

原料として、5-クロローN- $\{4-[(1,1-$ ジメチル) エチル] - 5-[(2,2-ジメチル) プロピオニル] チアゾールー2-イル $\}-$ 2ーヒドロキシベンズアミド (化合物番号199)、及びアセチルクロリドを用いて例5と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:65.3%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 32 (9H, s), 1. 33 (9H, s), 2. 46 (3H, s), 7. 22 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 56 (1H, d d, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 05 (1H, d, J=2. 7Hz), 9. 8 2 (1H, brs).

例201:化合物番号201の化合物の製造

原料として、5-プロモサリチル酸、及び2-アミノー4-[(1,1-ジメチル) エチル] -5-[(2,2-ジメチル) プロピオニル] チアゾール (例 199(2) の化合物) を用いて例 199(3) と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:23.8%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 33 (9H, s), 1. 35 (9H, s), 6. 94 (1H, d, J=8, 7Hz), 7. 55 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 7. 85 (1H, d, J=2. 1Hz), 10. 51 (2H, br).

例202:化合物番号202の化合物の製造

原料として、ピバロイル酢酸 エチルエステルを用いて例199(1)~(3) と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 45. 7% (3工程)

(1) α - ブロモーピバロイル酢酸 エチルエステル

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 28 (9H, s), 1. 29 (3H, t, J = 7. 2Hz), 4. 26 (2H, q, J=7. 2Hz), 5. 24 (1H, s).

(2) 2-アミノー4-[(1, 1-ジメチル) エチル] チアゾール-5-カルボン酸 エチルエステル

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 1. 32 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 4 3 (9H, s), 4. 24 (2H, q, J=7. 2Hz), 5. 18 (2H, s).

(3) 2-(5-プロモー2-ヒドロキシベンゾイル) アミノー4-[(1, 1- ジメチル) エチル] チアゾールー5-カルボン酸 エチルエステル (化合物番号 202)

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 30 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 44 (9H, s), 4. 27 (2H, q, J=6. 9Hz), 7. 00 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 63 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 8. 02 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 80 (1H, br), 12. 12 (1H, br).

例203:化合物番号203の化合物の製造

原料として、2-(5-ブロモ-2-ヒドロキシベンゾイル)アミノ-4-[(1,1-ジメチル) エチル] チアゾール-5-カルボン酸 エチルエステル (化合物番号202) を用いて例36と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:85.5%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 44 (9H, s), 7. 00 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 62 (1H, dd, J=9. 0, 2. 7Hz), 8. 02 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 83 (1H, brs), 12. 04 (1H,

brs), 12. 98 (1H, brs).

例204:化合物番号204の化合物の製造

(1) 2-アミノー5-ブロモー4-[(1,1-ジメチル) エチル] チアゾール 2-アミノー4-[(1,1-ジメチル) エチル] チアゾール (例185 (1) の 化合物; 0.87g,5.6 mmol) の四塩化炭素 (9 mL) 溶液に、N-ブロモコハク酸イミド (1.00g,5.6 mmol) を加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物にヘキサンを加え、不溶物を濾過して除去し、濾液を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (<math>n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1) で精製して、標題化合物の黄灰色粉末 (1.23g,93.7%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 1. 39 (9H, s), 4. 81 (2H, brs).

(2) 2-アミノー4- [(1, 1-ジメチル) エチル] -5-ピペリジノチアゾ ール

2-アミノー5-ブロモー4- [(1, 1-ジメチル) エチル] チアゾール (0. 10g, 0. 42mmol)、ピペリジン (0. 1mL)、炭酸カリウム (0. 20g)、アセトニトリル (4mL) の混合物を 3時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、水にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製して、標題化合物の黄色結晶 (80.7mg, 79.3%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 32 (9H, s), 1. 64 (4H, t, J = 5. 7Hz), 1. 71-1. 77 (2H, m), 2. 35 (2H, brs), 2. 99 (2H, brs), 4. 68 (2H, s).

以下の実施例において例204(2)の製造法が引用されている場合、塩基としては、炭酸ナトリウム等の塩基を用いた。また、反応溶媒としては、アセトニトリル等の溶媒を用いた。

(3) $2-アセトキシー5-ブロモーNー <math>\{4-[(1, 1-ジメチル) エチル]$

-5-ピペリジノチアゾール-2-イル〉ベンズアミド

アルゴン雰囲気下、 $2-アセトキシー5-ブロモ安息香酸(90.3mg,0.35mmol)、<math>2-アミノー4-[(1,1-ジメチル)エチル]-5-ピペリジノチアゾール(80.7mg,0.34mmol)、ピリジン(0.1mL)、テトラヒドロフラン(3mL)の混合物にオキシ塩化リン(46<math>\mu$ L,0.50mmol)を加え、室温で2時間攪拌した。反応混合物を2規定塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=3:1)で精製して、標題化合物の粗生成物(84.3mg)を得た。

以下の実施例において例204(3)の製造法が引用されている場合、酸ハロゲン化剤としては、オキシ塩化リンを用いた。塩基としては、ピリジンを用いた。 また、反応溶媒としては、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン等の溶媒を用いた。

(4) 5-ブロモーNー {4- [(1, 1-ジメチル) エチル] -5-ピペリジノチアゾールー2ーイル} -2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号204) 2-アセトキシー5-ブロモーNー {4- [(1, 1-ジメチル) エチル] -5-ピペリジノチアゾールー2ーイル} ベンズアミド(粗生成物, 84.3 mg) のエタノール(3 m L) 溶液に、2規定水酸化ナトリウム溶液(0.1 m L) を加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物を2規定塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーヘキサン:酢酸エチル=4:1) で精製して、標題化合物の白色粉末(54.1 mg, 36.3%;2工程)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 1. 41 (9H, s), 1. 56 (2H, brs), 1. 67-1. 74 (4H, m), 2. 79 (4H, brs), 6. 85 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 45 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 8. WO 03/103654 PCT/JP03/07119 ---

06 (1H, d, J = 2.4 Hz), 11.70 (2H, br).

以下の実施例において例204(4)の製造法が引用されている場合、塩基としては、水酸化ナトリウム、炭酸カリウム等の無機塩基を用いた。また、反応溶媒としては、水、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン等の溶媒を単独若しくは混合して用いた。

例205:化合物番号205の化合物の製造

原料として、2-アミノ-5-ブロモー4-[(1,1-ジメチル) エチル] チア ゾール (例 <math>204(1) の化合物)、及びモルホリンを用いて例 $204(2)\sim(4)$ と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:17.1%

(2) 2-アミノー4- [(1, 1-ジメチル) エチル] -5-モルホリノチアゾ_. ール

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1.33 (9H, s), 2.76 (4H, brs), 3.79 (4H, brs), 4.66 (2H, s).

(3) 2-rセトキシー $5-\tilde{j}$ ロモー $N-\{4-[(1, 1-\tilde{j})$ メチル) エチル] -5-モルホリノチアゾールー2-イル $\}$ ベンズアミド

粗生成物のまま次反応に用いた。

(4) 5-ブロモーNー {4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5-モルホリノチアゾールー2ーイル} -2-ヒドロキシベンズアミド (化合物番号205) ¹HーNMR (CDCl₃): δ 1. 24 (9H, s), 2. 89 (4H, dd, J=4. 8, 4. 2Hz), 3. 83 (4H, dd, J=4. 5, 4. 2Hz), 6. 89 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 49 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 7. 98 (1H, d, J=2. 1Hz), 11. 20 (2H, br). 例206: 化合物番号206の化合物の製造

原料として、2-アミノ-5-プロモー4-[(1,1-ジメチル) エチル] チア ゾール (例 <math>204(1) の化合物)、及び $4-メチルピペラジンを用いて例 <math>204(2) \sim (4)$ と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 6.9%

(2) 2-アミノー4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5-(4-メチルピペラジン-1-イル) チアゾール

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 1. 25 (9H, s), 2. 12 (2H, b r s), 2. 19 (3H, s), 2. 57 (2H, b r s), 2. 72 (4H, b r s), 6. 51 (2H, s).

(3) $2-アセトキシ-N-\{4-[(1,1-ジメチル) エチル]-5-(4- メチルピペラジン-1-イル) チアゾール-2-イル<math>\}$ ベンズアミド 粗生成物のまま次反応に用いた。

(4) 5-プロモーN- $\{4-$ [(1, 1-ジメチル) エチル] -5-(4-メチルピペラジン-1-イル) チアゾール-2-イル $\}$ -2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号206)

¹H-NMR (CD₃OD): δ 1. 41 (9H, s), 2. 55 (3H, s), 2. 87 (4H, brs), 3. 03 (4H, brs), 6. 88 (1H, d, J =8. 7Hz), 7. 49 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 8. 11 (1 H, d, J=2. 7Hz).

例207:化合物番号207の化合物の製造

原料として、2-アミノ-5-ブロモー4-[(1,1-ジメチル) エチル] チアゾール (例 <math>204(1) の化合物)、及び $4-フェニルピペラジンを用いて例 <math>204(2)\sim(4)$ と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:6.9%

(2) 2-アミノー4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5-(4-フェニルピペラジン-1-イル) チアゾール

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃): δ 1. 34 (9H, s), 2. 80 (2H, brs), 3. 03 (4H, brs), 3. 55 (2H, brs), 4. 69 (2H, s), 6. 88 (1H, tt, J=7. 2, 1. 2Hz), 6. 95 (2H, dd, J=9. 0, 1. 2Hz), 7. 28 (2H, dd, J=8. 7, 7. 2Hz).

(3) 2-rセトキシー5-rプロモー $N-\{4-[(1, 1-r) + r)\}$ エチル $N-\{4-[(1, 1-r) + r)\}$

粗生成物のまま次反応に用いた。

(4) 5ーブロモーNー {4ー [(1, 1ージメチル) エチル] -5ー(4ーフェ ニルピペラジン-1ーイル) チアゾールー2ーイル} -2ーヒドロキシベンズア ミド(化合物番号207)

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 39 (9H, s), 2. 97 (4H, s), 3. 30 (4H, s), 6. 82 (1H, t, J=7. 5Hz), 6. 97 (2H, brs), 6. 99 (2H, t, J=7. 5Hz), 7. 58 (1H, brs), 8. 05 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 69 (1H, brs), 11. 82 (1H, brs).

例208:化合物番号208の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノ-4-フェニルチアゾール を用いて例199(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:16.0%

mp 239℃ (dec.).

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 02 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 34 (1H, t, J=7.6Hz), 7. 44 (2H, t, J=7.6Hz), 7. 62 (1H, dd, J=8. 4, 2. 8Hz), 7. 67 (1H, s), 7. 92 (2H, d, J=7. 2Hz), 8. 08 (1H, d, J=2. 8Hz), 1 1. 88 (1H, brs), 12. 05 (1H, brs).

例209:化合物番号209の化合物の製造

原料として、5ーブロモサリチル酸、及び2ーアミノー4ーフェニルチアゾール -5-酢酸 メチルエステルを用いて例199(3)と同様の操作を行い、標題 化合物を得た。

収率:32.1%

mp 288. 5-229. 5° C.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 66 (3H, s), 3. 95 (2H, s), 6. 99 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 42 (1H, d, J=6. 0Hz), 7. 48 (2H, brt, J=7. 6Hz), 7. 56-7. 61 (3H, m), 8. 07 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 85 (1H, brs), 11. 9 8 (1H, brs).

例210:化合物番号210の化合物の製造

mp 284-286°C.

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3. 84 (2H, s), 6. 98 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 42 (1H, d, J=6. 8Hz), 7. 49 (2H, t, J=7. 6Hz), 7. 58-7. 61 (3H, m), 8. 07 (1H, d, J=2. 8Hz), 12. 25 (1H, brs).

例211:化合物番号211の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノ-4,5-ジフェニルチア ゾールを用いて例199(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 25. 9%

mp 262-263°C.

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 02 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 34-7. 47 (10H, m), 7. 63 (1H, d, J=6. 9Hz), 8.

08 (1H, d, J = 2.4 Hz), 11.88 (1H, brs), 12.08 (1H, brs).

[2-アミノー4, 5-ジフェニルチアゾール:「日本化学雑誌 (Nihon Kagaku Zasshi)」, 1962年, 第83巻, p. 209参照]

例212:化合物番号212の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノ-4-ベンジル-5-フェ ニルチアゾールを用いて例199(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:28.1%

mp 198-200°C.

¹H-NMR (DMSO- d_6): δ 4. 08 (2H, s), 6. 95 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 15-7. 22 (3H, m), 7. 30 (2H, t, J=7. 6Hz), 7. 38-7. 43 (1H, m), 7. 47 (4H, d, J=4. 4Hz), 7. 57 (1H, brd, J=8. 8Hz), 8. 05 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 98 (1H, brs).

[2-アミノー4ーベンジルー5-フェニルチアゾール:「ケミカル・アンド・ファーマシューティカル・ブレティン (Chemical & Pharmaceutical Bulletin)」, 1962年, 第10巻, p. 376参照]

例213:化合物番号213の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノ-5-フェニル-4-(トリフルオロメチル)チアゾールを用いて例199(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:33.2%

mp 250° C (dec.). 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 02 (1 H, d, J=8.8Hz), 7. 51 (5H, s), 7. 63 (1H, dd, J=8.8, 2.4Hz), 8. 02 (1H, d, J=2.8Hz), 12. 38 (1 H, brs).

例214:化合物番号214の化合物の製造

原料として、1-7ェニル-1, 3-7タンジオンを用いて例 $199(1)\sim(3)$ と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:8.9%(3工程)

¹H-NMR (CDCl₃): δ 2. 46 (3H, s), 5. 62 (1H, s), 7. 48-7. 54 (2H, m), 7. 64 (1H, tt, J=7. 5, 2. 1Hz), 7. 97-8. 01 (2H, m).

(2) 2-アミノー5-アセチルー4-フェニルチアゾール

 1 H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 18 (3H, s), 7. 50-7. 55 (2H, m), 7. 59-7. 68 (3H, m), 8. 69 (2H, brs).

(3) 5ーブロモーNー(5ーアセチルー4ーフェニルチアゾールー2ーイル)-2ーヒドロキシベンズアミド(化合物番号214)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 44 (3H, s), 6. 99 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 55-7. 71 (4H, m), 7. 76-7. 80 (2H, m), 8. 01 (1H, d, J=2.4Hz), 12. 36 (2H, br).

例215:化合物番号215の化合物の製造

原料として、1, 3-ジフェニル-1, 3-プロパンジオンを用いて例199(1) ~ (3) と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:49.7%

(1) α -プロモー1, 3-ジフェニルー1, 3-プロパンジオン 1 H-NMR (CDCl₃): δ 6. 55 (1H, s), 7. 45-7. 50 (4H, m), 7. 61 (2H, tt, J=7. 2, 2. 1Hz), 7. 98-8. 0 1 (4H, m).

(2) 2-アミノー5-ベンゾイルー4-フェニルチアゾール

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 04-7. 18 (5H, m), 7. 22 -7. 32 (3H, m), 7. 35-7. 38 (2H, m), 8. 02 (2H, s).

(3) 5 - ブロモーN - (5 - ベンゾイル - 4 - フェニルチアゾール - 2 - イル)

WO 03/103654 PCT/JP03/07119 -

-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号215)

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 0 3 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 17-7. 3 0 (5H, m), 7. 39-7. 47 (3H, m), 7. 57-7. 60 (2H, m), 7. 64 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 8. 05 (1H, d, J=2.4Hz), 11. 82 (1H, brs), 12. 35 (1H, brs).

例216:化合物番号216の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノ-4-フェニルチアゾール -5-カルボン酸 エチルエステルを用いて例199(3)と同様の操作を行い、 標題化合物を得た。

収率:28.6%

mp 197-199°C.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 21 (3H, t, J=6.8Hz), 4. 20 (2H, q, J=6.8Hz), 7. 01 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 43-7. 48 (3H, m), 7. 63 (1H, dd, J=8.8, 2.4 Hz), 7. 70-7. 72 (2H, m), 8. 04 (1H, d, J=2.4Hz), 12. 33 (1H, brs).

例217:化合物番号217の化合物の製造

2-(5-ブロモ-2-ヒドロキシベンゾイル) アミノ-4-フェニルチアゾール-5-カルボン酸 エチルエステル(化合物番号216)を用いて例36と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:67.0%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 00 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 42-7. 44 (3H, m), 7. 62 (1H, dd, J=8.8, 2.4Hz), 7. 70-7. 72 (2H, m), 8. 04 (1H, d, J=2.4Hz), 12. 31 (1H, brs), 12. 99 (1H, brs).

例218:化合物番号218の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-アミノ-4-フェニルチアゾール -5-カルボン酸 エチルエステルを用いて例199(3)と同様の操作を行い、 標題化合物を得た。

収率:69.4%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 22 (3H, t, J=7.5Hz), 4. 21 (2H, q, J=7.5Hz), 7. 07 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 43-7. 47 (3H, m), 7. 53 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 7. 70-7. 74 (2H, m), 7. 92 (1H, d, J=3.0Hz), 11. 88 (1H, br), 12. 29 (1H, brs).

例219:化合物番号219の化合物の製造

原料として、ペンタフルオロベンゾイル酢酸エチルエステルを用いて例 199 (1) \sim (3) と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:40.0%(3工程)

- (1) α τ α τ α τ τ -
- (2) 2-アミノー4-(ペンタフルオロフェニル)チアゾール-5-カルボン 酸 エチルエステル

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 1. 23 (3H, t, J=7. 2Hz), 4. 2 1 (2H, q, J=7. 2Hz), 5. 41 (2H, s).

(3) 2-(5-プロモー2-ヒドロキシベンゾイル) アミノー4ー(ペンタフルオロフェニル)チアゾールー5ーカルボン酸 エチル(化合物番号2 1 9) 1 H-NMR(DMSO-d₆): δ 1. 20(3 H, t, J=7. 2 H z), 2. 51(2 H, q, J=7. 2 H z), 7. 02(1 H, d, J=8. 7 H z), 7. 64(1 H, d d, J=8. 7, 2. 7 H z), 7. 90(1 H, d, J=3. 0 H z), 11. 92(1 H, b r), 12. 58(1 H, b r).

例220:化合物番号220の化合物の製造

2- (5-ブロモー2-ヒドロキシベンゾイル) アミノー4-フェニルチアゾー

ルー5ーカルボン酸 (化合物番号217; 0.20g, 0.48 mm o 1)、メチルアミン 40%メタノール溶液 (0.2 m 1)、1ーヒドロキシベンゾトリアゾール 水和物 (96.7 mg、0.72 mm o 1)、WSC・HC1 (137.2 mg, 0.72 mm o 1)、テトラヒドロフラン (15 mL) の混合物を室温で18時間攪拌した。反応混合物を2規定塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (nーヘキサン:酢酸エチル=1:2)で精製、ジクロロメタン/nーヘキサンで結晶化して、標題化合物の白色粉末 (87.9 mg, 42.6%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 70 (3H, d, J=4.5Hz), 7. 02 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 40-7. 48 (3H, m), 7. 63 (1H, dd, J=9.0, 2.4Hz), 7. 68-7. 71 (2H, m), 8. 06 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 16 (1H, t, J=4.5Hz), 1 1. 88 (1H, br), 12. 15 (1H, brs).

以下の実施例において例220の方法が引用されている場合、脱水縮合剤としては、WSC・HCl、及び1-ヒドロキシベンゾトリアゾール水和物を用いた。また、反応溶媒としては、テトラヒドロフラン等の溶媒を用いた。

例221:化合物番号221の化合物の製造

原料として、2-(5-ブロモー2-ヒドロキシベンゾイル)アミノー4-フェニルチアゾール-5-カルボン酸(化合物番号217)、及びエチルアミンの70%水溶液を用いて例220と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:62.5%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 05 (3H, t, J=6.9Hz), 3. 15-3. 24 (2H, m), 7. 02 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 40 -7. 47 (3H, m), 7. 63 (1H, dd, J=8.7, 3.0Hz), 7. 69-7. 72 (2H, m), 8. 06 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 20 (1H, t, J=5.4Hz), 11. 84 (1H, br), 12. 14 (1H,

brs).

例222:化合物番号222の化合物の製造

原料として、2-(5-プロモ-2-ヒドロキシベンゾイル)アミノ-4-フェニルチアゾール-5-カルボン酸(化合物番号217)、及びイソプロピルアミンを用いて例220と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 23. 9%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 07 (6H, d, J=6.3Hz), 4. 02 (1H, m), 7. 02 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 40-7. 52 (3H, m), 7. 64 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 69-7. 73 (2H, m), 8. 06 (1H, d, J=2.7Hz), 11. 89 (1H, br), 12. 14 (1H, brs).

例223:化合物番号223の化合物の製造

原料として、2-(5-ブロモ-2-ヒドロキシベンゾイル)アミノ-4-フェニルチアゾール-5-カルボン酸(化合物番号217)、及び2-フェネチルアミンを用いて例220と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:62.2%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 78 (2H, t, J=7.5Hz), 3. 43 (2H, q, J=7.5Hz), 7. 02 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 19-7. 24 (3H, m), 7. 27-7. 33 (2H, m), 7. 39-7. 41 (3H, m), 7. 61-7. 65 (3H, m), 8. 06 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 25 (1H, t, J=6.0Hz), 11. 85 (1H, brs), 12. 15 (1H, brs).

例224:化合物番号224の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノ-4-(トリフルオロメチル)チアゾール-5-カルボン酸 エチルエステルを用いて例199(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:88.7%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 32 (3H, t, J=7. 2Hz), 4. 33 (2H, q, J=7. 2Hz), 7. 01 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 63 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 98 (1H, d, J=2. 4Hz), 12. 64 (1H, br).

例225:化合物番号225の化合物の製造

原料として、4-ヒドロキシビフェニル-3-カルボン酸、及び2-アミノ-4-フェニルチアゾール-5-カルボン酸 エチルエステルを用いて例199(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:61.7%

mp 207-208°C.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 23 (3H, t, J=7. 2Hz), 4. 22 (2H, q, J=7. 2Hz), 7. 16 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 36 (1H, t, J=7. 5Hz), 7. 45-7. 50 (5H, m), 7. 69 -7. 76 (4H, m), 7. 85 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 31 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 73 (1H, brs), 12. 60 (1H, brs).

[4-ヒドロキシビフェニル-3-カルボン酸:「テトラヘドロン(Tetrahedron)」, (米国)、1997年、第53巻、p. 11437参照]

例226:化合物番号226の化合物の製造

原料として、(4'-フルオロ-4-ヒドロキシビフェニル) -3-カルボン酸及び2-アミノ-4-フェニルチアゾール-5-カルボン酸 エチルエステルを用いて例199(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:62.7%

mp 237-238°C.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 22 (3H, t, J=7. 2Hz), 4. 21 (2H, q, J=7. 2Hz), 7. 13 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 28 (2H, t, J=8. 8Hz), 7. 44-7. 45 (3H, m), 7.

71-7. 75 (4H, m), 7. 81 (1H, dd, J=8. 8, 2. 4Hz), 8. 27 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 67 (1H, brs), 12. 5 8 (1H, brs).

[(4'-フルオロー4-ヒドロキシビフェニル) -3-カルボン酸:「テトラヘドロン (Tetrahedron)」, 1997年, 第53巻, p. 11437参照]

例227:化合物番号227の化合物の製造

原料として、(2', 4' -ジフルオロ-4-ヒドロキシビフェニル) -3-カルボン酸及び2-アミノ-4-フェニルチアゾール-5-カルボン酸 エチルエステルを用いて例199(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 45.6%

mp 206-207°C.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 22 (3H, t, J=7. 2Hz), 4. 22 (2H, q, J=7, 2Hz), 7. 17 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 21 (1H, td, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 38 (1H, ddd, J=11. 7, 9. 3, 2. 4Hz), 7. 44-7. 46 (3H, m), 7. 6 0-7. 75 (4H, m), 8. 13-8. 14 (1H, m), 11. 86 (1H, brs), 12. 46 (1H, brs).

例228:化合物番号228の化合物の製造

(1) [4-ヒドロキシー4'-(トリフルオロメチル) ビフェニル] -3-カル ボン酸

5ーブロモサリチル酸(500 mg, 2.30 mmol)、ジヒドロキシー4ー (トリフルオロメチル)フェニルボラン(488mg, 2.57mmol)、酢酸パラジウム(10mg, 0.040mmol)及び1mol/L炭酸ナトリウム水溶液(7mL)の混合物を80℃で1時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、2規定塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣を、定法に従い、トリメチルシリルジアゾメタン及びメタノールによりメチルエステ

ル化し、次いでシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-n+y):酢酸エチル=5:1)で精製して、無色液体(563mg)を得た。この液体のメタノール(10mL)溶液に、2規定水酸化ナトリウム(<math>3mL)を加え、60℃で1時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、2規定塩酸にあけ酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣を<math>n-n+y)がクロルメタンで懸濁洗浄して、標題化合物の白色結晶(458mg, 70.4%)を得た。

mp 185℃ (dec.).

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ : 7. 09 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 77 (2H, d, J=8.0Hz), 7. 85 (2H, d, J=8.0Hz), 7. 90 (1H, dd, J=8.8, 2.0Hz), 8. 10 (1H, d, J=2.4Hz), 11.80 (1H, brs).

(2) 2-{[4-ヒドロキシー4'-(トリフルオロメチル)ビフェニル]-3 -カルボニル}アミノー4-フェニルチアゾール-5-カルボン酸 エチルエス テル(化合物番号228)

原料として、[4-ヒドロキシー4'-(トリフルオロメチル) ビフェニル]-3 -カルボン酸及び2-アミノー4-フェニルチアゾール-5-カルボン酸 エチルエステルを用いて例199(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:41.7%

mp 236-237°C.

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 22 (3H, t, J=7. 2Hz), 4. 21 (2H, q, J=7. 2Hz), 7. 18 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 44-7. 45 (3H, m), 7. 72-7. 74 (2H, m), 7. 81 (2 H, d, J=8. 4Hz), 7. 91 (1H, dd, J=8. 8, 2. 4Hz), 7. 93 (2H, d, J=8.4Hz), 8. 36 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 78 (1H, brs), 12. 62 (1H, brs).

例229:化合物番号229の化合物の製造

原料として、2-ヒドロキシ-5-(1-ピロリル)安息香酸、及び2-アミノ-4-フェニルチアゾール-5-カルボン酸 エチルエステルを用いて例199 (3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:55.0%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 22 (3H, t, J=7. 2Hz), 4. 22 (2H, q, J=7. 2Hz), 6. 26 (2H, t, J=2. 1Hz), 7. 13 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 32 (2H, t, J=2. 1Hz), 7. 43-7. 47 (3H, m), 7. 70-7. 75 (3H, m), 8. 09 (1H, d, J=2. 7Hz), 11. 58 (1H, brs), 12. 55 (1H, brs). 例230: 化合物番号230の化合物の製造

(1) 2-ヒドロキシ-5-(2-チエニル) 安息香酸

5-ブロモサリチル酸(500mg, 2. 30mmol)、の1, 2-ジメトキシ エタン(5mL)溶液に、アルゴン雰囲気下、テトラキス(トリフェニルホスフィ ン) パラジウム(80mg, 0.07mmo1)を加え、室温で10分間攪拌した。 次いで、ジヒドロキシー2ーチエニルボラン(324mg, 2.53mmol)及 び1mol/L炭酸ナトリウム水溶液(7mL)を加え、2時間加熱還流した。反 応混合物を室温まで冷却後、2規定塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エ チル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧 留去して得られた残渣を、定法に従い、トリメチルシリルジアゾメタン及びメタ ノールによりメチルエステル化し、次いで、シリカゲルカラムクロマトグラフィ - (n-ヘキサン: 酢酸エチル=5:1) で精製して、黄色液体(277mg) を得た。この液体のメタノール(5 mL)溶液に、2 規定水酸化ナトリウム(1.5 mL)を加え、60℃で1時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、2規定塩 酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、 無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をn-ヘキサ ン/ジクロルメタンで晶析して、標題化合物の白色結晶(58mg, 11.5%) を得た。

WO 03/103654 PCT/JP03/07119 ~

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6. 95(1H, d, J=8. 8Hz), 7. 0 9(1H, dd, J=4. 8, 3. 6Hz), 7. 37(1H, dd, J=4. 0, 1. 2Hz), 7. 45(1H, dd, J=5. 2, 1. 2Hz), 7. 74(1H, dd, J=8. 8, 2. 8Hz), 7. 96(1H, d, J=2. 8Hz).

(2) 2- [2-ヒドロキシ-5-(2-チエニル) ベンゾイル] アミノー4-フェニルチアゾール-5-カルボン酸 エチルエステル (化合物番号230) 原料として、2-ヒドロキシ-5-(2-チエニル) 安息香酸、及び2-アミノー4-フェニルチアゾール-5-カルボン酸 エチルエステルを用いて例199 (3) と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:58.2%

mp 213-214°C.

 $^{1}H-NMR(DMSO-d_{6}): \delta \ 1. \ 2\ 2(3\,H,\ t,\ J=7.\ 2\,H\,z\,9,\ 4.\ 2$ $1(2\,H,\ q,\ J=7.\ 2\,H\,z),\ 7.\ 1\ 0(1\,H,\ d,\ J=9.\ 2\,H\,z),\ 7.\ 1\ 2(1\,H,\ dd,\ J=4.\ 8,\ 3.\ 6\,H\,z),\ 7.\ 4\ 4-7.\ 4\ 6(4\,H,\ m),\ 7.\ 5\ 0$ $(1\,H,\ dd,\ J=4.\ 8,\ 1.\ 2\,H\,z),\ 7.\ 7\ 1-7.\ 7\ 4(2\,H,\ m),\ 7.\ 7$ $9(1\,H,\ dd,\ J=8.\ 8,\ 2.\ 4\,H\,z),\ 8.\ 2\ 1(1\,H,\ d,\ J=2.\ 4\,H\,z),\ 1.\ 7\ 8(1\,H,\ b\,r\,s),\ 1\ 2.\ 4\ 4(1\,H,\ b\,r\,s).$

例231:化合物番号231の化合物の製造

(1) 2-アミノー4-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]チアゾ ール

3' , 5' ービス (トリフルオロメチル) アセトフェノン (0.51g, 2.0 mmol) のテトラヒドロフラン (5 ml) 溶液に、フェニルトリメチルアンモニウムトリブロミド (753 mg, 2 mmol) を加え、室温で5時間攪拌した。反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣にエタノール (5 ml)、チオウレア (152 mg, 2 mmol) を加え、30分間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液にあけ、酢

酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで 乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ー(n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製、n-ヘキサンで懸濁洗浄して、 標題化合物の薄黄白色結晶(520.1mg,83.3%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃): δ 5. 03 (2H, s), 6. 93 (1H, s), 7. 77 (1H, s), 8. 23 (2H, s).

(2) $5-\rho$ ロロー2ーヒドロキシーNー $\{4-[3,5-ビス(トリフルオロメチル) フェニル]$ チアゾールー2ーイル $\}$ ベンズアミド(化合物番号231) $5-\rho$ ロロサリチル酸(172.6mg,1mmol)、2-アミノー4-[3,5-ビス(トリフルオロメチル) フェニル] チアゾール(312.2mg,1mmol)、三塩化リン(44μ L,0.5mmol)、モノクロロベンゼン(5mL)の混合物を4時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、水にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル= $3:1\rightarrow 2:1$) で精製して、標題化合物の淡黄白色粉末(109.8mg,23.5%) を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 08 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 53 (1H, dd, J=9.0, 3.0Hz), 7. 94 (1H, d, J=3.0 Hz), 8. 07 (1H, s), 8. 29 (1H, s), 8. 60 (2H, s), 1.77 (1H, s), 12. 23 (1H, s).

例232:化合物番号232の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-アミノ-4,5,6,7-テトラヒドロベンゾ [b] チオフェン-3-カルボン酸 エチルエステルを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 49.6%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 1. 32 (3H, t, J=7.2Hz), 1. 74 (4H, br), 2. 63 (2H, br), 2. 75 (2H, br), 4. 30

(2H, q, J=7. 2Hz), 7. 05 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 5 (1H, dd, J=8. 7, 3. 0Hz), 7. 92 (1H, d, J=3. 0Hz), 12. 23 (1H, s), 13. 07 (1H, s).

例233:化合物番号233の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び3-アミノ-5-フェニルピラゾール を用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:9.2%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6. 98 (1 H, d, J=8.8 Hz), 7. 01 (1 H, s), 7. 35 (1 H, t, J=7.6 Hz), 7. 46 (2 H, t, J=7.6 Hz), 7. 58 (1 H, dd, J=8.8, 2.8 Hz), 7. 74 -7. 76 (2 H, m), 8. 19 (1 H, s), 10.86 (1 H, s), 12. 09 (1 H, s), 13.00 (1 H, brs).

例234:化合物番号234の化合物の製造

(1) 2-アミノー4, 5-ジエチルオキサゾール

プロピオイン (1.03g, 8.87mmol) のエタノール (15mL) 溶液に、シアナミド (0.75g, 17.7mmol)、ナトリウムエトキシド (1.21g, 17.7mmol)を加え、室温で3.5時間攪拌した。反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ジクロロメタン:メタノール=9:1)で精製して、標題化合物の黄色アモルファス (369.2mg, 29.7%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 1. 04 (3H, t, J=7.5Hz), 1. 06 (3H, t, J=7.5Hz), 2. 20 (2H, q, J=7.5Hz), 2. 43 (2H, q, J=7.5Hz), 6. 15 (2H, s).

(2) 2ーアセトキシー5ーブロモーNー(4, 5ージエチルオキサゾール2ー イル) ベンズアミド

原料として、2-アセトキシー5-ブロモ安息香酸、及び2-アミノー4,5-

ジェチルオキサゾールを用いて例 5 と同様の操作を行い、標題化合物を得た。 収率: 2 2 . 0 %

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 22 (3H, t, J=7. 5Hz), 1. 2 3 (3H, t, J=7. 5Hz), 2. 38 (3H, s), 2. 48 (2H, q, J=7. 5Hz), 2. 57 (2H, q, J=7. 5Hz), 6. 96 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 58 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 8. 32 (1H, s), 11. 40 (1H, br).

(3) 5ーブロモーNー(4, 5ージエチルオキサゾール2ーイル)ー2ーヒドロキシベンズアミド(化合物番号234)

原料として、2-アセトキシ-5-プロモーN-(4,5-ジエチルオキサゾール-2-イル)ベンズアミドを用いて例 2 と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:70.2%

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 5Hz), 1. 26 (3H, t, J=7. 5Hz), 2. 52 (2H, q, J=7. 5Hz), 2. 60 (2H, q, J=7. 5Hz), 6. 84 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 43 (1H, dd, J=8. 7, 3. 0Hz), 8. 17 (1H, d, J=3. 0Hz), 11. 35 (1H, br), 12. 83 (1H, br).

例235:化合物番号235の化合物の製造

原料として、5 - ブロモサリチル酸、及び2 - アミノ-4, 5 - ジフェニルオキサゾールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 32.6%

mp 188-189°C.

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 6. 98 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 40-7. 49 (6H, m), 7. 53-7. 56 (2H, m), 7. 59-7. 63 (3H, m), 8. 01 (1H, d, J=2.4Hz), 11. 80 (2H, brs).

[2-アミノー4, 5-ジフェニルオキサゾール:「ツォーナル・オルガニッシェスコイ・キミー:ロシアン・ジャーナル・オブ・オーガニック・ケミストリー (Zhournal Organicheskoi Khimii: Russian Journal of Organic Chemistry)」, (ロシア), 1980年, 第16巻, p. 2185参照]

例236:化合物番号236の化合物の製造

(2) 5-プロモーN- [4, 5-ビス (フラン-2-4n) オキサゾーn-2-4n3n4n5n6)

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノ-4,5-ビス(フラン-2-イル)オキサゾールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。 収率:12.9%

d, J=1.8, 0.9Hz), 7.92 (1H, d, J=3.0Hz), 14.88 (2H, br).

例237:化合物番号237の化合物の製造

(1) 2-rセトキシ-N-(5-トリフルオロメチル-1, 3, 4-チアジア ゾール-2-イル) ベンズアミド

原料として、O-アセチルサリチル酸クロリド、及び2-アミノ-5-トリフル オロメチル-1,3,4-チアジアゾールを用いて例1と同様の操作を行い、標 題化合物を得た。

収率:51.1%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 23 (3H, s), 7. 32 (1H, d d, J=8.0, 1.2Hz), 7. 45 (1H, t d, J=7.6, 1.2Hz), 7. 69 (1H, t d, J=8.0, 2.0Hz), 7. 87 (1H, d d, J=8.0, 2.0Hz), 13. 75 (1H, brs).

(2) 2-ヒドロキシーN-(5-トリフルオロメチルー1,3,4-チアジア ゾール-2-イル) ベンズアミド (化合物番号237)

原料として、2-アセトキシ-N-(5-トリフルオロメチル-1,3,4-チアジアゾール-2-イル)ベンズアミドを用いて例2と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:92.9%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 00 (1H, td, J=8. 0, 0. 8Hz), 7. 06 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 51 (1H, ddd, J=8. 4, 7. 6, 2. 0Hz), 7. 92 (1H, dd, J=8. 0, 1. 6Hz), 12. 16 (1H, br).

例238:化合物番号238の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノー5-トリフルオロメチル-1, 3, 4-チアジアゾールを用いて例 3 と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:80.2%

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$ 7. 01 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 63 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 97 (1H, d, J=2.4Hz).

例239:化合物番号239の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3-アミノピリジンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:23.2%

¹H-NMR (DMSO- d_6): δ 7. 02 (1H, d, J=9. 3Hz), 7. 42 (1H, d dd, J=9. 0, 4. 8, 0. 6Hz), 7. 47 (1H, d d, J=8. 7, 5. 7Hz), 7. 92 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 15 (1H, d dd, J=8. 4, 2. 4, 1. 5Hz), 8. 35 (1H, d d, J=7. 8, 1. 5Hz), 8. 86 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 70 (1H, s).

例240:化合物番号240の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5-アミノ-2-クロロピリジンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:12.2%

Section 2

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 04 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 49 (1H, dd, J=9.0, 3.0Hz), 7. 54 (1H, d, J=8.4 Hz), 7. 88 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 21 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 8. 74 (1H, d, J=2.7Hz), 10.62 (1H, s), 11.57 (1H, s).

例241:化合物番号241の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-アミノ-6-クロロ-4-メトキシピリミジンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:2.2%、白色固体

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 3.86 (3H, s), 6.85 (1H, s), 7.01 (1H, d, J=9.0Hz), 7.47 (1H, dd, J=9.0, 3.0Hz), 7.81 (1H, d, J=3.0Hz), 11.08 (1H, s), 11.65 (1H, s).

例242:化合物番号242の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3-アミノキノリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 4. 3%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 07 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 51 (1H, dd, J=9.0, 3.0Hz), 7. 61 (1H, dt, J=7.8, 1.2Hz), 7. 70 (1H, dt, J=7.8, 1.5Hz), 7. 98 (2H, d, J=3.0Hz), 8. 01 (1H, s), 8. 82 (1H, d, J=2.4Hz), 10. 80 (1H, s), 11. 74 (1H, s).

例243:化合物番号243の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-アミノ-6-ブロモピリジンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:12.3%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 07 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 42 (1H, d, J=7.8Hz), 7. 51 (1H, dd, J=8.7, 2.7 Hz), 7. 82 (1H, t, J=7.5Hz), 7. 94 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 24 (1H, d, J=7.8Hz), 10. 95 (1H, s), 11. 97 (1H, s).

例244:化合物番号244の化合物の製造

(1) 2-アセトキシ-5-クロロ安息香酸

5-クロロサリチル酸(13.35g,77mmol)、無水酢酸(20mL)の 混合物に濃硫酸(0.08mL)をゆっくり滴下した。反応混合物が固化した後、 氷水にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫

酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をn-ヘキサンで懸 濁洗浄して、標題化合物の白色結晶 (15.44g,93.0%)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 2. 25 (3H, s), 7. 27 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 72 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 89 (1H, d, J=2. 7Hz), 13. 47 (1H, s).

(2) 2-アセトキシー5-クロローN-(ピリダジン-2-イル)ベンズアミド

原料として、2-アセトキシ-5-クロロ安息香酸、及び2-アミノピリダジンを用いて例204(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:19.7%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 2. 42 (3H, s), 7. 19 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 54 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 8. 01 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 28 (1H, dd, J=2. 4, 1. 8Hz), 8. 42 (1H, d, J=2. 4Hz), 9. 09 (1H, s), 9. 66 (1H, d, J=1. 8Hz).

(3) 5-クロロー2-ヒドロキシーN-(ピリダジンー2-イル)ベンズアミド(化合物番号244)

原料として、2-アセトキシ-5-クロロ-N-(ピリダジン-2-イル)ベンズアミドを用いて例2と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:72.6%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 09 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 52 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 96 (1H, d, J=2.7 Hz), 8. 44-8. 47 (2H, m), 9. 49 (1H, s), 10. 99 (1H, s), 12. 04 (1H, s).

例245:化合物番号245の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノ-5-ブロモピリミジンを 用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:10.3%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6.98 (1H, d, J=8.8Hz), 7.59 (1H, dd, J=8.8, 2.4Hz), 8.00 (1H, d, J=2.8Hz), 8.86 (2H, s), 11.09 (1H, s), 11.79 (1H, s). 例246:化合物番号246の化合物の製造

原料として、2-(5-ブロモ-2-ヒドロキシベンゾイル)アミノ-4-フェニルチアゾール5-カルボン酸(化合物番号217)、及びプロピルアミンを用いて例220と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:23.1%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 0. 82 (3H, t, J=7.5Hz), 1. 39-1. 51 (2H, m), 3. 13 (2H, q, J=6.6Hz), 7. 02 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 40-7. 48 (3H, m), 7. 63 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 68-7. 72 (2H, m), 8. 06 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 18 (1H, t, J=5.7Hz), 11. 87 (1H, brs), 12. 14 (1H, brs).

例247:化合物番号247の化合物の製造

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 15 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 65 (2H, s), 7. 73 (1H, s), 7. 81 (1H, s), 7. 82 (1H, dd, J=8.7, 2.5Hz), 8. 23 (1H, d, J=2.5Hz), 8. 38 (2H, s), 10. 87 (1H, s), 11. 15 (1H, brs).

例248:化合物番号248の化合物の製造

5-クロロサリチル酸($87\,mg$, $0.5\,mmo1$)、2, 2-ビス(3-アミノ -4-メチルフェニル)-1, 1, 1, 3, 3, 3-ヘキサフルオロプロパン($363\,mg$, $1\,mmo1$)、三塩化リン($44\,\mu$ L, $0.5\,mmo1$)、トルエン($4\,m$ L)の混合物を4時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、シリカゲ ルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=5:1)で精製して、標題化合物の白色($16\,mg$, 4.9%)を得た。(後述する例251、化合物番号251の化合物を副生成物として得た。)

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 2. 34 (6H, s), 7. 04 (4H, d, J=8. 8Hz), 7. 39 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 48 (2H, d d, J=8. 8, 2. 9Hz), 7. 96 (2H, d, J=2. 9Hz), 8. 1 9 (2H, s), 10. 44 (2H, s), 12. 17 (2H, s).

例249:化合物番号249の化合物の製造

原料として、3-フェニルサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:64.6%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 12 (1H, t, J=8. 1Hz), 7. 37 (1H, tt, J=7. 5, 1. 5Hz), 7. 43-7. 48 (2H, m), 7. 56-7. 60 (3H, m), 7. 91 (1H, s), 8. 07, (1H, dd, J=8. 1, 1. 5Hz), 8. 48 (2H, s), 11. 00 (1H, s), 12. 16 (1H, s).

例250:化合物番号250の化合物の製造

原料として、4-フルオロサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:65.7%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6.81-6.90 (2H, m), 7.84 (1H, s,), 7.93-7.98 (1H, m,), 8.45 (2H, s,), 10. 78 (1H, s), 11.81 (1H, s,).

例251:化合物番号251の化合物の製造

前述した例248において、化合物番号248の化合物との混合物を分離して得た。

収率: 9.4%

¹H-NMR (CD₃OD): δ 2. 16 (3H, s), 2. 34 (3H, s), 6. 69 (1H, d, J=8. 2Hz), 6. 76 (1H, brs) 6. 95 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 02 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 15 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 29 (1H, d, J=8. 2Hz), 7. 37 (1H, dd, J=8. 8, 2. 6Hz), 7. 97 (1H, d, J=2. 6Hz), 7. 98 (1H, s).

例252:化合物番号252の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び4-[2-アミノ-4-(トリフルオロメチル)フェノキシ]ベンゾニトリルを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:11.6%

¹H-NMR (CD₃OD): δ 6. 88 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 1 9 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 24 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 33 (1H, dd, J=8. 8, 2. 8Hz), 7. 46 (1H, dd, J=8. 9, 1. 9Hz), 7. 76 (2H, d, J=8. 9Hz), 7. 98 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 96 (1H, s).

例253:化合物番号253の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3-アミノ-4-(4-メトキシフェ ノキシ)ベンゾトリフルオライドを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物 を得た。

収率:88.1%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 3. 85 (3H, s) 6. 81 (1H, d, J = 8. 5Hz), 6. 97-7. 02 (3H, m), 7. 08 (2H, d, J=8.

8 Hz), 7. 30 (1 H, m), 7. 40 (1 H, d d, J=8. 8, 1. 9 H z), 7. 45 (1 H, d, J=2. 2 Hz), 8. 70 (1 H, s), 8. 78 (1 H, d, J=1. 6 Hz), 11. 76 (1 H, s).

例254:化合物番号254の化合物の製造

原料として、サリチル酸、及び2,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを 用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 47.8%

¹H-NMR (CD₃OD): δ 7. 00-7. 06 (2H, m), 7. 48 (1 H, d t, J=1. 5, 7. 5Hz), 7. 74 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 01-8. 08 (2H, m), 8. 79 (1H, s), 11. 09 (1H, s), 12. 03 (1H, s).

例255:化合物番号255の化合物の製造

(1) 2-アミノー4-(2, 4-ジクロロフェニル) チアゾール 原料として、2', 4'-ジクロロアセトフェノン、及びチオウレアを用いて例 231(1)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 97. 1%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 5. 01 (2H, s), 7. 09 (1H, s), 7. 28 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 7. 45 (1H, d, J=2. 1Hz), 7. 82 (1H, d, J=8. 4Hz).

(2) 5-クロロー2-ヒドロキシーN- [4-(2, 4-ジクロロフェニル) チアゾールー2-イル] ベンズアミド (化合物番号255)

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-アミノ-4-(2, 4-ジクロロフェニル)チアゾールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:8.0%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 08 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 50-7. 55 (2H, m), 7. 72-7. 76 (2H, m), 7. 91 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 95 (1H, d, J=2.4Hz), 11. 87 (1

H, brs), 12. 09 (1H, brs).

例256:化合物番号256の化合物の製造

原料として、3ーイソプロピルサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:99.2%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 1. 26 (6H, d, J=6. 9Hz), 3. 4 4 (1H, Hept, J=6. 9Hz), 6. 92 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 38 (1H, dd, J=8. 1, 1. 2Hz), 7. 44 (1H, d, J=7. 5Hz), 7. 69 (1H, s), 8. 13 (3H, s), 11. 88 (1H, s). Ø257: 化合物番号257の化合物の製造

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 1. 25 (6H, d, J=6. 9Hz), 3. 3 9 (1H, Hept, J=6. 9Hz), 7. 49-7. 51 (2H, m), 7. 71 (1H, brs), 8. 11-8. 14 (3H, m), 11. 81 (1H, brs).

例258:化合物番号258の化合物の製造

N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ-3-メチルベンズアミド(化合物番号58;150mg,0.41mmol)のメタ ノール/水(3:1)混合溶液(5mL)に、N-ブロモコハク酸イミド(88. 2mg,0.50mmol)を加え、室温で10分間攪拌した。反応混合物を酢

酸エチルで希釈した。酢酸エチル層を10%チオ硫酸ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=5:1)で精製して、標題化合物の白色粉末(167mg, 91.5%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃): δ 2. 28 (3H, s), 7. 47 (1H, s), 7. 50 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 71 (1H, s), 8. 08 (1H, brs), 8. 13 (2H, s), 11. 71 (1H, s).

例259:化合物番号259の化合物の製造

N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ-3-フェニルベンズアミド(化合物番号249)を用いて例258と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:67.5%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 36-7. 50 (3H, m), 7. 55 -7. 59 (2H, m), 7. 71 (1H, d, J=2. 1Hz), 7. 93 (1 H, brs), 8. 28 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 45 (2H, s), 1 1. 06 (1H, brs), 12. 16 (1H, brs).

例260:化合物番号260の化合物の製造

(1) 2ーアミノー4ー(3, 4ージクロロフェニル)チアゾール原料として、3', 4'ージクロロアセトフェノン、及びチオウレアを用いて例231(1)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:77.8%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 17 (2H, s), 7. 24 (1H, s), 7. 62 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 78 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 8. 22 (1H, d, J=2. 4Hz).

(2) 5 - クロロー 2 - ヒドロキシーN - [4 - (3, 4 - ジクロロフェニル)チアゾールー 2 - イル] ベンズアミド(化合物番号 260)

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-アミノ-4-(3,4-ジクロロフェニル)チアゾールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:15.1%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 08 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 52 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 71 (1H, d, J=8.4 Hz), 7. 91 (1H, d, J=1.8Hz), 7. 94 (1H, s), 8. 18 (1H, d, J=1.5Hz), 12. 09 (2H, bs).

例261:化合物番号261の化合物の製造

(1) 2-アミノー4- [4-(トリフルオロメチル)フェニル] チアゾール 原料として、4'-(トリフルオロメチル)アセトフェノン、及びチオウレアを 用いて例231(1)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:77.5%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7.18 (2H, s), 7.26 (1H, s), 7.72 (2H, d, J=8.4Hz), 8.00 (2H, d, J=8.1Hz). (2) 5-クロロー2-ヒドロキシーNー {4-[4-(トリフルオロメチル) フェニル] チアゾールー2-イル} ベンズアミド (化合物番号261) 原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-アミノー4-[4-(トリフルオロメチル) フェニル] チアゾールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:16.0%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 09 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 53 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 81 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 96 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 98 (1H, s), 8. 16 (2H, d, J=8. 1Hz), 11. 91 (1H, bs), 12. 13 (1H, bs).

例262:化合物番号262の化合物の製造

(1) 2-メトキシー4-フェニル安息香酸メチル

WO 03/103654 PCT/JP03/07119 ~

4-クロロー2ーメトキシ安息香酸メチル(904mg, 4.5mmol)、フェニルボロン酸(500mg, 4.1mmol)、炭酸セシウム(2.7g, 8.2 mmol)のN, Nージメチルホルムアミド(15mL)溶液に、アルゴン雰囲気下、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(29mg, 0.0 4mmol)を加え、120℃で8時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、酢酸エチルで希釈した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーヘキサン:酢酸エチル=10:1)で精製して、標題化合物の無色油状物(410mg, 41.2%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃): δ 3. 91 (3H, s), 3. 98 (3H, s), 7. 17 (1H, d, J=1. 5Hz), 7. 20 (1H, dd, J=8. 1, 1. 5Hz), 7. 31-7. 50 (3H, m), 7. 59-7. 63 (2H, m), 7. 89 (1H, d, J=8. 1Hz).

(2) 2ーメトキシー4ーフェニル安息香酸

2-メトキシー4-フェニル安息香酸メチル(410mg, 1.69mmol)のメタノール(5mL)溶液に2規定水酸化ナトリウム水溶液(5mL)を加え、1時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣に2規定塩酸を加え、析出した結晶を濾取して、標題化合物の粗生成物(371mg, 96.0%)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 93 (3H, s), 7. 29 (1H, d d, J=8. 1, 1. 5Hz), 7. 34 (1H, d, J=1. 5Hz), 7. 4 0-7. 53 (3H, m), 7. 73-7. 77 (3H, m), 12. 60 (1H, s).

(3) N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-メトキシー 4-フェニルベンズアミド

原料として、2-メトキシー4-フェニル安息香酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 97.5%

¹H-NMR (CDCl₃): δ 4. 19 (3H, s), 7. 25 (1H, m),
7. 38-7. 53 (4H, m), 7. 62-7. 65 (3H, m), 8. 12 (2H, s), 8. 35 (1H, d, J=8. 1Hz), 10. 15 (1H, brs).
(4) N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -2-ヒドロキシー4-フェニルベンズアミド (化合物番号 262)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 20 (1H, dd, J=8. 4. 1. 8Hz), 7. 30 (1H, d, J=1. 8Hz), 7. 39-7. 51 (3H, m), 7. 60-7. 64 (3H, m), 7. 70 (1H, brs), 8. 15 (2H, s), 8. 19 (1H, brs), 11. 59 (1H, s).

例263:化合物番号263の化合物の製造

(1) 2-アミノ-4-(2,5-ジフルオロフェニル)チアゾール 原料として、2',5'-ジフルオロアセトフェノン、及びチオウレアを用いて 例 231(1) と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:77.8%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 45 (1H, d, J=2.7Hz), 7. 11-7. 17 (1H, m), 7. 19 (2H, s), 7. 28-7. 36 (1H, m), 7. 65-7. 71 (1H, m).

(2) 5-クロロ-2-ヒドロキシ-N-[4-(2,5-ジフルオロフェニル)]

チアゾール-2-イル]ベンズアミド(化合物番号263)

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-アミノ-4-(2,5-ジフルオロフェニル)チアゾールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。 収率:36.5%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 09 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 22-7. 30 (1H, m), 7. 37 (1H, m), 7. 53 (1H, dd, J=8. 7, 3. 0Hz), 7. 72 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 77-7. 84 (1H, m), 7. 94 (1H, d, J=3. 0Hz), 11. 89 (1H, bs), 12. 12 (1H, bs).

例264:化合物番号264の化合物の製造

(1) 2ーアミノー4ー (4ーメトキシフェニル) チアゾール

原料として、4'ーメトキシアセトフェノン、及びチオウレアを用いて例231

(1) と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:85.2%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 3. 76 (3H, s), 6. 82 (1H, s), 6. 92 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 01 (2H, s), 7. 72 (2H, d, J=8. 7Hz).

(2) 5-クロロー2-ヒドロキシ-N-[4-(4-メトキシフェニル) チア ゾール-2-イル] ベンズアミド (化合物番号264)

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-アミノ-4-(4-メトキシフェニル)チアゾールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:16.4%

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$ 3. 80 (3H, s), 7. 01 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 07 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 50-7. 55 (2H, m), 7. 86 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 96 (1H, d, J=2. 7Hz), 11. 90 (1H, bs), 12. 04 (1H, bs).

例265:化合物番号265の化合物の製造

(1) 2-アミノ-4-[3-(トリフルオロメチル)フェニル]チアゾール 原料として、3'-(トリフルオロメチル)アセトフェノン、及びチオウレアを 用いて例231(1)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:94.1%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 19 (2H, s), 7. 27 (1H, s), 7. 61 (2H, dd, J=3. 9, 1. 5Hz), 8. 07-8. 13 (2H, m).

(2) $5-クロロ-2-ヒドロキシ-N-\{4-[3-(トリフルオロメチル)$ フェニル] チアゾールー2-イル $\}$ ベンズアミド (化合物番号265) 原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-アミノー4-[3-(トリフルオロメチル) フェニル] チアゾールを用いて例<math>3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:31.0%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 13 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 53 (1H, dd, J=9.0, 2.7Hz), 7. 70 (1H, d, J=2.4 Hz), 7. 71 (1H, d, J=1.2Hz), 7. 95 (1H, d, J=2.7Hz), 8.00 (1H, s), 8.24-8.27 (2H, m), 12.16 (2H, bs).

例266:化合物番号266の化合物の製造

(1) 2-アミノー4-(2, 3, 4, 5, 6-ペンタフルオロフェニル) チア ゾール

原料として、2', 3', 4', 5', 6'-ペンタフルオロアセトフェノン、 及びチオウレアを用いて例231(1)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。 収率:86.7%

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃): δ 5. 19 (2H, s), 6. 83 (1H, s).

(2) 5 - クロロー 2 - ヒドロキシーN - [4 - (2, 3, 4, 5, 6 - ペンタフルオロフェニル) チアゾールー 2 - イル] ベンズアミド (化合物番号 2 6 6)

WO 03/103654 PCT/JP03/07119 --

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-アミノ-4-(2,3,4,5,6-ペンタフルオロフェニル)チアゾールを用いて例3と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:23.8%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 08 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 53 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 73 (1H, s), 7. 93. (1H, d, J=2.7Hz), 11. 85 (1H, bs), 12. 15 (1H, bs).

例267:化合物番号267の化合物の製造

原料として、5 ークロロサリチル酸、及び2 ーアミノー4 ーメチルベンゾフェノンを用いて例3 と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 8.7%

 1 H-NMR (CDCl₃): δ 2. 50 (3H, s), 6. 98 (1H, d, J = 8. 3Hz), 6. 99 (1H, d, J=7. 3Hz), 7. 39 (1H, dd, J=2. 0, 8. 6Hz), 7. 48-7. 64 (4H, m), 7. 72 (2H, d, J=7. 6Hz), 7. 83 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 57 (1H, s), 12. 18 (1H, s), 12. 34 (1H, br. s).

例268:化合物番号268の化合物の製造

2-EドロキシーNー [2, 5-Eス(トリフルオロメチル)フェニル] ベンズアミド(化合物番号 254;175 mg, 0.5 mm o 1)の四塩化炭素(5 m L)溶液に、鉄(3 mg, 0.05 mm o 1)、臭素(129μ 1, 2.5 mm o 1)を加え、50 \mathbb{C} で 12 時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、飽和重曹水、水、飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-n+1)で精製して、標題化合物の白色結晶(184.2 mg, 72.7%)を得た。

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$ 7. 92-7. 98 (1H, m), 8. 06

(1H, d, J=2. 1Hz), 8. 09 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 2 2 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 27-8. 32 (1H, m), 11. 31 (1H, s).

参考例1:N-[2, 4-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-クロロ -2-ヒドロキシベンズアミドの製造

5-クロロサリチル酸(173 mg, 1 mm o 1)、2, 4 - \forall ス(トリフルオロメチル)アニリン(229 mg, 1 mm o 1)、トールエン(5 m 1)の混合物に、三塩化リン(44 μ L, 0. 5 mm o 1)加え、4. 5 時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、水にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n - n - n + n

¹H-NMR (CDCl₃): δ 7. 03 (1H, dd, J=8. 7, 0. 6H z), 7. 43-7. 48 (2H, m), 7. 91 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 96 (1H, s), 8. 42 (1H, s), 8. 49 (1H, d, J=8. 7 Hz), 11. 26 (1H, s).

参考例2:N-[2-(トリフルオロメチル)フェニル]-5-クロロ-2-ヒドロキシベンズアミドの製造

5-クロロサリチル酸(173 mg, 1mmo1)、2-(トリフルオロメチル)アニリン(161mg, 1mmo1)、三塩化リン($44\mu1$, 0.5mmo1)、モノクロロベンゼン(5mL)の混合物をアルゴン雰囲気下に3時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却した後、n-ヘキサン(50mL)を添加し、析出した粗結晶を濾取して酢酸エチル(50mL)に溶解した。酢酸エチル溶液を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製し、標題化合物の白色結晶(183mg, 58.0%)

を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 7. 07 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 42 (1H, t, J=7.5Hz), 7. 52 (1H, d, J=8.7, 2.7Hz), 7. 74 (1H, t, J=8.1Hz), 7. 77 (1H, t, J=8.1Hz), 7. 99 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 18 (1H, d, J=8.1Hz), 10. 76 (1H, s), 12. 22 (1H, s).

参考例3:N-[4-クロロ-2-(トリフルオロメチル)フェニル]-5-クロロ-2-ヒドロキシベンズアミドの製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び4-クロロ-2-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて参考例2と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:21.5%

¹H-NMR (DMSO- d_6): δ 7. 07 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 52 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 80-7. 85 (2H, m), 7. 97 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 26 (1H, d, J=8.4Hz), 10. 80 (1H, s), 12. 26 (1H, s).

参考例4:N-[3-(トリフルオロメチル)フェニル]-5-ブロモ-2-ヒドロキシベンズアミドの製造

原料として、5 ープロモサリチル酸、及び3 ー (トリフルオロメチル) アニリン を用いて参考例2 と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:50.3%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6. 98 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 48-7. 52 (1H, m), 7. 59 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 62 (1H, t, J=8.1Hz), 7. 92-7. 96 (1H, m), 8. 02 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 20 (1H, s), 10. 64 (1H, s), 11. 60 (1H, s).

参考例 5: N-[4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)フェニル]-5-ブロモ-2-ヒドロキシベンズアミドの製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び4-クロロ-3-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて参考例2と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:37.4%

¹H-NMR (DMSO-d₆): δ 6. 98 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 59 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 73 (1H, d, J=8. 7 Hz), 7. 98 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 00 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 31 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 68 (1H, s), 11. 52 (1H, brs).

参考例 6: N-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]-5-クロロ-2-ヒドロキシベンズアミドの製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び4-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて参考例2と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:75.0%、白色固体

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 04 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 48 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 74 (2H, d, J=8.7 Hz), 7. 90 (1H, d, J=2.7Hz), 7. 95 (2H, d, J=9.0Hz), 10.65 (1H, s), 11.59 (1H, s).

参考例7:N-[2-クロロ-4-(トリフルオロメチル)フェニル]-5-ブロモ-2-ヒドロキシベンズアミドの製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-クロロ-4-(トリフルオロメチル) アニリンを用いて参考例2と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:34.9%

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆): δ 7. 04 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 64 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 79 (1H, dd, J=9. 0, 2. 1Hz), 7. 99 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 11 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 73 (1H, d, J=9. 0Hz), 11. 15 (1H, s), 12. 42 (1H, s).

試験例1:NF-κB活性化阻害測定

NF- κ B活性化阻害作用を Hill らの方法(「セル(Cell)」,(米国),1993年,第73巻,第2号,p. 395-406参照。)を参考にして実施した。NF- κ B 結合配列(TGGGGACTTTCCGC)を5個連結(タンデムに)したオリゴヌクレオチドをホタルルシフェラーゼ遺伝子(Luc)の上流に組み込んだプラスミド(pNF κ B-Luc Reporter Plasmid:STRATAGENE 社製)をトランスフェクション試薬(Effectene、QIAGEN 社製)を用いてヒト肝癌由来細胞株 HepG2にQIAGEN社のプロトコールに従いトランスフェクトして、6~24時間培養した。その後、被検化合物の存在下又は非存在下で、TNF- α (40 ng/ml)を加えて4時間培養した後、細胞内ノールシフェラーゼ活性をピッカジーンLT(東洋インキ社製)及び化学発光測定装置、(SPECTRAFLUORPLUS、TECAN社製)を用いて測定した。被検化合物非存在下におけるルシフェラーゼ活性値に対しての比率で阻害率を求めた。被検化合物 10μ g/ml 及び 1μ g/ml 存在下におけるNF- κ B活性阻害率を下記の表に示す。

化合物番号	NF-κ-B活性化阻害率 (%)		
	薬物濃度10μg/mL	薬物濃度1μg/mL	
1	97.1	90.9	
2	95.6	93.3	
3	94.3	81.5	
4	97.5	95.7	
5	99. 2	96.5	
6	98.6	94.9	
7	85.4	86.6	
8	99. 2	. 92.0	
9	99.6	92.2	
1 0	99.4	95.8	

1 1	98.3	92.9
1 2	99.2	86.3
1 3	96.0	76.8
1 4	98.3	94.7
1 5	99. 2	94.5
1 6	99.4	42.7
1 7	99.1	74.9
18	98.5	59.7
1 9	96.9	95.5
2 0	94.9	91.1
2 1	90.1	53.3
2 2	97.1	83.9
2 3	96.8	91.8
2 4	98.3	92.3
2 5	99.6	96.4
2 6	95.4	93.3
2 7	97.9	93.8
2 8	97.8	79.5
2 9	92.9	81.7
3 0	95.3	82.1
3 2	99.0	90.4
3 3	97.0	30.7
3 4	98.7	90.7
3 5	96.4	88.2
3 7	94.5	N.T.
3 8	87.1	16.0
	87.1	16.0

3 9	82.2	23.7
4 0	96.0	44.9
4 1	95.9	42.2
4 2	98.1	84.4
4 4	67.5	N.T.
4 5	63.4	N.T.
4 6	88. 4	20.5
4 7	97.2	51.8
4 8	98.7	96.2
4 9	89.1	19.4
5 0	96.0	69.9
51	98. 2	90.5
5 2	97.3	96.4
5 3	94. 5	93.3
5 4	86.5	N.T.
5 5	88.6	10.8
5 6	95.1	89.4
5 7	91. 9	N.T.
5 8	95.0	88.2
5 9	94. 7	41.9
6 0	99. 1	94.0
6 1	97. 2	95.1
6 2	86.9	37.0
6 3	85.0	85.4
6 4	94. 1	84.9
. 6 5	89.8	83.3

. n

7 1	95.0	89.6
7 2	95.0	94.6
7 3	97.9	93.1
7 4	97.5	64.0
7 5	82.2	58.1
8 0	73.0	46.3
8 1	96.3	95.0
8 2	96.8	94.0
8 3	98.3	95.7
8 4	96.6	92.6
8 5	98.9	94.7
8 6	98.7	96.7
8 7	95.9	93.1
8 8	97.1	94.8
8 9	97.4	96.7
9 0	94.1	88.9
9 1	96.7	86.3
9 2	97.9	93.8
9 3	97.2	84.5
9 4	93.4	76.6
9 5	98.5	91.8
9 6	99.1	94.6
9 7	97.8	95.8
9 8	86.4	81.8
9 9	98.0	54.3
. 100	· 95.1	85.6

101	82.0	17.7
1 0 2	98.3	89.3
104	99. 2	97.2
1 0 5	97.5	94.6
106	92.1	92.3
107	96.2	94.9
108	. 88.4	41.5
110	98.7	96.5
111	99.7	96.5
1 1 2	95.7	96.5
1 1 3	96.2	90.5
114	98.2	91.8
115	98.4	90.7
1 1 6	97.3	90.0
1 1 7	92.6	92.8
118	99. 5	95.0
119	86.9	85.4
1 2 0	97.5	88.6
1 2 1	95.5	92.9
1 2 2	96.9	95.1
1 2 3	96.8	91.8
1 2 4	97.0	94.2
125	96.8	84.5
1 2 6	92.8	77.1
1 2 7	97.1	85.4
1 2 8	95.1	91.4
	· · - · - · - · - · - · - · - · - ·	

1 2 9	71.8	N.T.
1 3 0	70.6	N.T.
1 3 1	88.7	49.1
1 3 3	95.6	91.0
1 3 4	96.3	89.1
1 3 5	99.2	86.2
1 3 6	99.4	91.0
1 3 7	92.6	86.3
1 3 8	98.1	89.6
1 3 9	94.7	90.8
1 4 0	82.0	70.9
. 141	97.9	82.4
1 4 2	95.7	32.4
1 4 3	96.8	38.3
1 4 4	56.4	N.T.
1 4 6	98.5	91.2
1 4 7	91.0	38.9
1 4 9	87.1	37.4
151	98.2	85.8
152	95.3	35.1
153 .	97.1	88.3
154	93.3	83.0
1 5 5	90.2	11. 2
1 5 6	95.7	93.8
157	98.8	52.6
1 5 8	96.8	52.4

160	96.5	69.6
161	97.6	94.2
162	97.9	93.8
163	97.4	92.1
164	98.3	97.6
1 6 5	99.4	95.9
166	96.4	94.1
167	98.7	76.4
168	97.8	46.7
169	95.9	31.6
171	98.1	90,6
172	96.4	93.7
173	98.3	86.4
174	89.6	N.T.
176	99.5	96.0
177	99.4	87.8
178	89.7	N.T.
179	93.4	92.5
180	93.7	90.7
181	95.1	N.T.
182	90.2	85.3
183	86.8	N.T.
184	63.8	53.6
185	95.2	88.4
186	98.7	96.5
187	94.4	85.3

92.4	92.6
93.8	20.0
69.7	N.T.
67:2	N.T.
94.4	83.6
82.0	N.T.
71.7	N.T.
98.1	90.5
87.6	28.8
96.1	70.1
88.7	46.1
98.4	96.4
97.7	95.0
97.5	86.8
92.4	84.5
97.8	93.6
96.8	87.8
89.6	36.3
95.9	92.5
78.8	N.T.
72.1	N.T.
67.0	N.T.
95.0	79.7
89.4	85.1
95.9	70.2
97.3	90.7
	93.8 69.7 67.2 94.4 82.0 71.7 98.1 87.6 96.1 88.7 98.4 97.7 97.5 92.4 97.8 96.8 89.6 95.9 78.8 72.1 67.0 95.9

2 1 6	82.8	55.8
2 1 8	94.2	80.7
2 1 9	96.0	82.2
2 2 0	58.6	50.8
2 2 1	84.0	51.9
2 2 2	91. 3	49.6
2 2 3	60.4	33.3
224	96.5	87.6
2 2 5	78.6	34.6
2 2 6	85.8	45.0
2 2 7	90.3	31.8
2 2 8	90.0	66.9
2 2 9	90.1	7.4. 0
2 3 0	84.8	40.8
2 3 1	94.5	95.9
2 3 2	85.4	88.2
2 3 3	84.7	26.6
2 3 4	63.1	29.1
2 3 5	81.8	N.T.
2 3 6	56.0	21.4
2 3 7	81.9	N.T.
2 3 8	90.3	26.1
2 4 0	92.3	14.3
2 4 1	78.9	25.5
2 4 2	85.7	N.T.
2 4 3	95.1	84.2
		_ : : : : : : : : : : : : : : : : : : :

2 4 7	> 9 9. 9	N.T.
2 4 8	> 9 9. 9	> 9 9. 9
2 4 9	90.7	86.6
2 5 0	95.4	94.2
251	96.8	93.6
2 5 2	96.3	93.9
253	99. 5	96.3
2 5 5	N. T.	> 9 9. 9
2 5 6	N. T.	92.1
2 5 7	N. T.	> 9 9. 9
2 5 8	N. T.	> 9 9. 9
2 5 9	N. T.	> 9 9. 9
260	N.T.	> 9 9. 9
2 6 1	N.T.	> 9 9 . 9
262	N.T.	> 9 9 . 9
2 6 3 _	N.T.	>99.9
264	N.T.	>99.9
2 6 5	N.T.	>99.9
2 6 6	N. T.	>99.9
267	N. T.	28.6
2 6 8	98.4	87.1

N. T. 試験せず

Nーフェニルサリチルアミド誘導体の NF - κ B 阻害剤としての用途は国際公開第 99/65499号パンフレットの中に開示されているが、実際にNF - κ B阻 害活性を測定している化合物数は少なく、アニリン部分の置換基の位置も極限ら

れた置換基と置換位置でしか検討されていない。好適なアニリン部分の置換体として2-モノ置換体、4-モノ置換体及び2, 4-ジ置換体が挙げられているが、本発明の医薬に含まれる一般式(I)で表される化合物(アニリン部分が2, 5-ジ置換体または3, 5-ジ置換体である化合物)については示唆ないし教示はない。また、上記一般式(I)で表される化合物のうち、アニリン部分の置換基としてトリフルオロメチル基を有する化合物については言及されていない。N-フェニルサリチルアミド誘導体の抗炎症薬としての用途については欧州特許第0221211号明細書、特開昭62-99329号公報、及び米国特許第6117859号明細書に開示されており、その中でアニリン部分へのモノトリフルオロメチル基の導入ついて開示されている。しかしながら、モノ置換体では低濃度でのNF-κB阻害活性が無くなってしまうことから、ジ置換体の方がはるかに優れている。

本発明の医薬の有効成分として用いられる代表的化合物、国際公開第99/65 499号パンフレットに示された化合物のうちNF $-\kappa$ B阻害活性が最も強い化合物、国際公開第99/65499号パンフレットにおいて動物試験を行っている代表的化合物、及びモノトリフルオロメチル置換体についてレポーターアッセイによる方法でNF $-\kappa$ B阻害活性の比較を行ってみると、本発明の医薬では低濃度 $(0.1\mu \text{ g/mL})$ でのNF $-\kappa$ B活性化阻害作用が国際公開第99/65499号パンフレットに開示された最も作用の強い化合物よりも約3~9倍阻害率が高いことがわかる。

化合物	NF-κB活性化阻害率(%)		備考	
	10 μ g/ml	$1 \mu \mathrm{g/ml}$	0.1μ g/ml	
OH O CF3	97.5	95. 7	60. 9	化合物番号4
OH O CF ₃	96. 3	95. 0	27. 0	化合物番号81
OH ON NH SHO	98.4	96. 4	19. 6	化合物番号199
OH OCI	92.7	88.7	6.8	国際公開第 99/65499 号 に記載の化合物
OH O F	86.5	- 63. 8	- 82. 9	国際公開第 99/65499 号 に記載の化合物
OH O CF ₃	89.6	88.0	- 20.9	モノトリフルオロメチル 置換体
OH OCF3	95.0	85.3	- 35.5	モノトリフルオロメチル 置換体
OH O N CF3	92.9	41.6	- 18.44	モノトリフルオロメチル 置換体

試験例2:リウマチ患者由来滑膜繊維芽細胞を用いたTNFα刺激によるIL-6、IL-8、PGE2産生抑制試験

滑膜繊維芽細胞(Human Synoviocyte (RA-Positive)、東洋紡、T4040-05)をTN F α 10 n g/m l と披検化合物を含む培地で3日間培養し、上清中の I L -6、 I L -8をE L I S A 法にて、PGE 2(prostaglandin E2)をE I A 法にて測定した。結果を以下の表に示す。

化合物番号	メディエーター遊離抑制 I C 5 0 (nM)		
	I L — 6	I L – 8	PGE2
4	294	450	388
6	352	351	358 .
11	247	377	389
22	665	869	N. T.
23	540	876	, 809
24	593	N. T.	N. T.
25	452	N. T.	N. T.
27	355	527	532
51	874	832	863
63	513	786	439
73	337	670	662
83	< 10	62	< 10
86	565	N. T.	562
88	88	N. T.	33
90	24	373	38
93	130	753	47
94	N. T.	N. T.	266
125	903	N. T.	966
135	61	N. T.	41
140	808	N. T.	21
187	649	N. T.	414
199	309	458	68
201	317	599	53
207	641	832	834

N.T. 試験せず

同様にして、国際公開第99/65499号パンフレットに記載の化合物及びモ ノトリフルオロメチル置換体、及びいくつかの同種の置換基で置換位置の異なる ジ置換体についてTNF α 刺激下でのIL-6, IL-8, PGE2産生抑制活 性について比較をした。その結果、国際公開第99/65499号パンフレット に記載の化合物には50%阻害濃度が1000nM以下となるような強いIL-8産生抑制活性が認められなかった。また、欧州特許第0221211号明細書、 特開昭62-99329号公報、及び米国特許第6117859号明細書に開示 されたモノトリフルオロメチル置換体には1000nM以下の濃度でのIL-8 産生抑制活性が認められず、1000nM以下では炎症性メディエーター遊離抑 制活性を示さないものも認められた。また、同じ種類の置換基を用いた場合にも、 国際公開第99/65499号パンフレットにおいて好ましいとされている2, 4-ジ置換体では1000nM以下での炎症性メディエーター遊離抑制活性を示 さないものも認められた。このことは、国際公開第99/65499号パンフレ ットで好ましいとしている2位又は4位置換体、あるいは2,4-ジ置換体はN F - κ B活性化阻害及び炎症性メディエーター産生抑制については最適ではなく、 一方、本発明における2,5又は3,5-ジ置換体はNF-κB活性化阻害によ る炎症性メディエーターの産生を強力に抑制する化合物として最適であることを 示している。

更に、化合物番号83、88、90及び135の化合物、特に化合物番号83の化合物は、 $TNF\alpha$ 刺激下でのIL-6、IL-8及びPGE2の産生を特に強力に抑制した。これらの化合物の構造上の特徴は、上記一般式(I)においてEが2,5-ジ置換フェニル基であることである。従って、上記一般式(I)においてEが2,5-ジ置換フェニル基である化合物、更に好適には、2,5-ジ置換フェニル基である化合物、更に好適には、10、5-ジ置換フェニル基である化合物、更に好適には、10、5-ジ置換フェニル基である化合物、最も好適には、10、5-ビス(トリフルオロフェニル基である)である化合物、最も好適には、12、5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル基で

ある化合物は、炎症性メディエーター、とりわけ、IL-6及び/又はIL-8 及び/又はPGE2が関与する疾患の予防及び/又は治療に最適であることを示 している。

化合物	メディエーター遊離抑制 IC _{so}			備考
	(nM)			
	I L - 6	I L-8	PGE 2	
OH CI	205	> 1000	208	国際公開第 99/65499 号
Br H		(- 12%)		に記載の化合物
OH OF	248	> 1000	62	国際公開第 99/65499 号
NO ₂ H		(- 4.5%)		に記載の化合物
OH OF	85	> 1000	730	国際公開第 99/65499 号
NH F		(- 23%)		に記載の化合物
OH O	82	> 1000	> 1000	国際公開第 99/65499 号
H		(- 5.9%)	(- 3.9%)	に記載の化合物
OH O	140	> 1000	292	国際公開第 99/65499 号
CF ₃		(- 67%)		に記載の化合物
OH OF3	91	> 1000	57	参考例 5 の化合物
Br H		(16%)	-	
OH OF CF1	> 1000	> 1000	> 1000	参考例7の化合物
Br CI	(27%)	(16%)	(10%)	
OH O CI	> 1000	> 1000	> 1000	参考例3の化合物
CI CF3	(- 17%)	(- 43%)	(20%)	
OH O CF.	202	> 1000	> 1000	参考例1の化合物
GI CF3		(- 70%)	(1. 2%)	

OH O	887	> 1000	676	参考例2の化合物
CI CF ₃		(14%)	-	
OH CF3	690	> 1000	413	参考例4の化合物
Br H		(16%)		
OH OF:	> 1000	> 1000	> 1000	参考例6の化合物
CI H	(36%)	(4. 2%)	(- 24%)	

()内は1000nMでの阻害率(%)を表す。

試験例3:マウスのコラーゲン性関節炎抑制試験

6 週齢のマウスにマウスコラーゲン抗体カクテル(chondrex 社製)を静脈内注射し、3 日後に LPS を静脈内注射し関節炎を惹起した。適当な希釈剤に懸濁した披検物質又は希釈剤のみ(negative control)を LPS 投与一日前から一日1回経口投与し、前後左右の足関節の臨床症状を経日的にスコア化して記録した。本発明の医薬(化合物番号4及び199)の結果を第1図に示す。

試験例4:即時型アレルギー反応抑制試験 (Ear swelling test)

抗DNP-IgEを静脈内投与して感作したNC/NGAマウスに被験薬剤を腹腔内投与した。投与2時間後耳介にオリーブオイルに溶解したピクリルクロライドを塗布してアレルギー性炎症反応を惹起し、耳介の腫脹を経時測定し、薬物投与群とコントロール群と比較した。本発明の医薬(化合物番号4)についての結果を第2図に示す。

試験例 5:マウス II 型コラーゲン誘導関節炎抑制試験

Balb/c マウスに heterologous type II collagen を Freund の完全アジュバントと共に皮下又は腹腔内に投与、免疫し、その 2 1 日後に heterologous type II collagen を Freund の不完全アジュバントと共に皮下又は腹腔内に投与、再度免疫し、関節炎を発症させた。

その際、適当な希釈剤に懸濁した披検物質又は希釈剤のみ (negative control) を1回目の免疫の日より2日に1度腹腔内投与し、2回目の免疫以後に発症する

関節炎を前後左右の足関節の臨床症状を経日的にスコア化して記録した。本発明の医薬を10mg/kg 投与時の投与開始後44日目のコントロールのスコアを100%とした時の関節炎臨床症状の悪化率(%)は、37.5(化合物番号4)、76.5(化合物番号90)、56.2(化合物番号11)、64.0(化合物番号88)、0.0(化合物番号83)であった。

試験例6:ラット心筋虚血再灌流障害抑制試験

7~9週齢のラットの左冠動脈を縛り虚血状態とし、25分後に、適当な希釈剤に懸濁した披検物質又は希釈剤のみ (negative control) を腹腔内投与し、30分後再灌流させ、24時間後虚血部分の心筋の壊死率を測定した。

本発明の医薬 (化合物番号4) は、5 mg/kg の投与で、コントロールと比較し、心筋の壊死を60%抑制した。

試験例7:正常冠状動脈血管平滑筋細胞の増殖刺激下での増殖抑制試験 正常冠状動脈血管平滑筋細胞(Cryo CASMC)を被験物質存在または非存在下で0. 5%FBSとInsulin (5μg/ml) 含有DMEM 培地にて2時間培養後、増殖刺激としてFGFとEGFを添加し、72時間培養し細胞の増殖をMTSアッセイにて測定した。 結果を下記表に示す

	増殖阻害	率(%)
化合物番号	化合物	か渡度
	500nM	250nM
4	92.2	87.9
6	94.8	88.0
23	89	31.6
29	90.4	52.2
19	88.6	34.0
90	95.2	89.5
140	86.1	4.3

71	92.4	81.6
11	91.4	86.7
51	86.6	26.2
201	84.4	59.8
93	87.2	12.1
199	84.6	35.1
207	84	52.5
253	91	84.1
268	9.8	5.6
. 83	87.9	27.1

産業上の利用可能性

本発明の医薬は、 $NF-\kappa$ B活性化に起因する疾患及び炎症性サイトカイン産生 過剰に起因する疾患の予防及び/又は治療のための医薬として有用である。

請求の範囲

1. 下記一般式(I):

(式中、

Aは、水素原子又はアセチル基を表し、

Eは、2,5-ジ置換若しくは3,5-ジ置換基フェニル基、又は置換基を有していてもよい単環式若しくは縮合多環式へテロアリール基(ただし、該へテロアリール基が、①式(I)中の-CONH-基に直結する環がベンゼン環である縮合多環式へテロアリール基、②無置換のチアゾール-2-イル基、及び③無置換のベンゾチアゾール-2-イル基である場合を除く)を表し、

- 2. Aが水素原子である請求の範囲第1項に記載の医薬。

H-E (式中、Eは一般式(I) における定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよい)である請求の範囲第1項又は第2項のいずれか1項に記載の医薬。

- 4. 環 Z が、式 O A (式中、A は一般式 (I) における定義と同義である) 及び式 C O N H E (式中、E は一般式 (I) における定義と同義である) で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいベンゼン環、又は式 O A (式中、A は一般式 (I) における定義と同義である) 及び式 C O N H E (式中、E は一般式 (I) における定義と同義である) で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいナフタレン環である請求の範囲第3項に記載の医薬。
- 5. 環 Z が、式 O A (式中、A は一般式 (I) における定義と同義である) 及び式 C O N H E (式中、E は一般式 (I) における定義と同義である) で表される基の他にハロゲン原子をさらに有するベンゼン環である請求の範囲第4項に記載の医薬。
- 6. 環 2 がナフタレン環である請求の範囲第 4 項に記載の医薬。
- 7. Eが、2, 5-ジ置換フェニル基又は3, 5-ジ置換基フェニル基である 請求の範囲第1項ないし第6項のいずれか1項に記載の医薬。
- 8. Eが、2,5-ジ置換フェニル基(該置換基のうち少なくとも1個はトリフルオロメチル基である)又は3,5-ジ置換フェニル基(該置換基のうち少なくとも1個はトリフルオロメチル基である)である請求の範囲第7項に記載の医薬。
- 9. Eが3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル基である請求の範囲第 8項に記載の医薬。
- 10. Eが、置換基を有していてもよい単環式へテロアリール基又は置換基を有していてもよい多環式へテロアリール基(ただし、該へテロアリール基が多環式である場合には、式(I)中の一CONH一基に直結する環がベンゼン環であるものを除く)である請求の範囲第1項ないし第6項のいずれか1項に記載の医薬。

WO 03/103654 PCT/JP03/07119 **

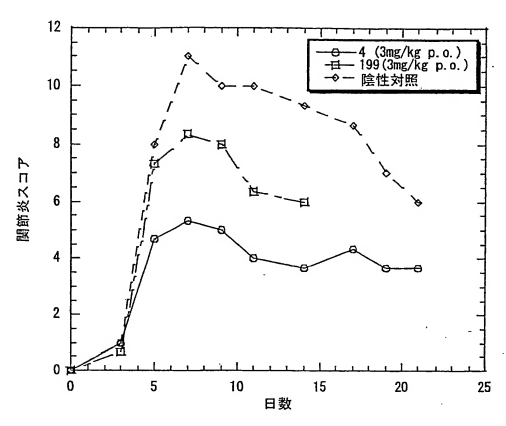
11. Eが、置換基を有していてもよい5員の単環式へテロアリール基である 請求の範囲第10項に記載の医薬。

12. 下記物質群 δ より選択される 1 又は 2 以上の物質の遺伝子の発現抑制剤である請求の範囲第 1 項ないし第 1 1 項のいずれか 1 項に記載の医薬。

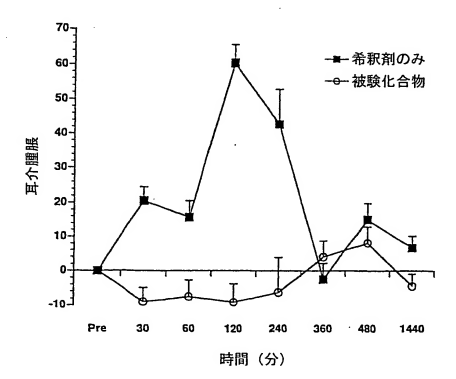
[物質群 δ] 腫瘍壊死因子 (TNF)、インターロイキンー1、インターロイキンー2、インターロイキンー6、インターロイキンー8、顆粒球コロニー刺激因子、インターフェロンβ、細胞接着因子である I CAM-1、 V CAM-1、 E L A M-1、ニトリックオキシド合成酵素、シクロオキシゲナーゼ、主要組織適合抗原系クラス I、主要組織適合抗原系クラス II、β 2 ーマイクログロブリン、免疫グロブリン軽鎖、血清アミロイドA、アンジオテンシノーゲン、補体B、補体C 4、cーmyc、H I Vの遺伝子由来の転写産物、HTLV-1の遺伝子由来の転写産物、シミアンウイルス 4 0 の遺伝子由来の転写産物、サイトメガロウイルスの遺伝子由来の転写産物、及びアデノウイルスの遺伝子由来の転写産物

- 13. 炎症性メディエーター産生遊離抑制剤又は免疫抑制剤である請求の範囲第1項ないし第11項のいずれか1項に記載の医薬。
- 14. 慢性関節リウマチの予防及び/又は治療のための請求の範囲第1項ない し第11項のいずれか1項に記載の医薬。

第1図



第2図



			-	•	-	
		•				
			,			
	~					
:						
						4
÷			-			
				(40)		
÷					12	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·						
				•		
*)						
	100					
•						
\$\cdot\cdot\cdot\cdot\cdot\cdot\cdot\cdot						
÷.					•	
	~					
	-	7				
*.\\ 						
	•					,
3 .7						
	•					

Japanese Patent Office

Facsimile No.

International application No.

			PCT/JI	203/07119	
Int.	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ A61K31/167, 31/18, 31/275, 31/381, 31/40, 31/404, 31/4164, 31/421, 31/422, 31/426, 31/433, 31/437, 31/4402, 31/445, 31/451, 31/455, 31/47, 31/498, 31/505, 31/5375, 31/5377, According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
L	SSEARCHED				
int.	Ocumentation searched (classification system followed Cl ⁷ A61K31/167, 31/18, 31/275 31/421, 31/422, 31/426, 3 31/451, 31/455, 31/47, 31	, 31/381, 31/ 1/433, 31/437 /498, 31/505,	40, 31/404, 31/4402, 31/5375,	31/445, 31/5377	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to th	e extent that such docur	nents are included	in the fields searched	
Electronic d CAPI	lata base consulted during the international search (nar SUS (STN), REGISTRY (STN)	ne of data base and, who	ere practicable, sea	rch terms used)	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where a	•	nt passages	Relevant to claim No.	
X Y	WO 01/12588 Al (Mercian Corp 22 February, 2001 (22.02.01) Full text & EP 1219596 A	-), ,	 -	1-4,7,8, 12-14 6,9-11	
P,X	WO 02/49632 A1 P26316 DESIGN, INC.), 27 June, 2002 Full text & AU 200202268	AL MO	DLECULAR	1-14	
P,X	WO 02/076918 AI (SUILLOLY LCC 03 October, 2002 (03.10.02), Full text & EP 1314712 A1		·	1-14	
	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent fami	ly annex.		
"A" docume consider date "L" docume cited to special "O" docume means "P" docume than the	categories of cited documents: ant defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance locument but published on or after the international filing ant which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other reason (as specified) ant referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ant published prior to the international filing date but later priority date claimed ctual completion of the international search	"X" document of partic considered novel of step when the document of partic considered to invo combined with on combination being document members.	not in conflict with the neiple or theory unde cular relevance; the consider ument is taken alone cular relevance; the course and inventive step or more other such to obvious to a person of the same patent functional searce international searce.	skilled in the art amily h report	
	agust, 2003 (06.08.03)	19 August	, 2003 (19		
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	THE BOOKESS OF MIC 12 W	Authorized officer		1	

Telephone No.

International application No. PCT/JP03/07119

ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
A	WO 99/65449 A2 (SMITHKLINE BEECHAM CORP.), 23 December, 1999 (23.12.99), Full text & JP 2002-518307 A	1-14
Х	JP 4-217916 A (Japan Tobacco Inc.), 07 August, 1992 (07.08.92),	1-4,7,8,12, 13
Y	Particularly, test compound 105 (Family: none)	5,6,9-11,14
х	WO 02/28819 A1 (THE RESEARCH FOUNDATION OF STATE UNIVERSITY OF NEW YORK),	1-5,7-9,12, 13
Y	11 April, 2002 (11.04.02), & EP 1328507 Al	6,10,11,14
X Y	MORI, T. et al., "Inhibitory effect of amino- benzoic acid derivatives on hemolytic reaction in vitro", Yakugaku Zasshi, Vol.95, No.12, (1975), pages 1477 to 1482	1-4,7,12,13 5,6,8-11,14
X Y	OHSUGI, Y. et al., "Inhibitory effect of bis (2-hydroxybenzamido) benzoic acid derivatives on reagin-mediated passive cutaneous anaphylaxis (PCA) in rats", Yakugaku Zasshi, Vol.96, No.2, (1976), pages 165 to 169	1-4,7,12,13 5,6,8-11,14
X Y	WO 01/10865 Al (Takeda Chemical Industries, Ltd.), 15 February, 2001 (15.02.01), Particularly, compound of referral example 23-345 & EP 1205478 Al	1-4,10-14 5-9
X Y	WO 99/24404 A1 (AMGEN INC.), 20 May, 1999 (20.05.99), & JP 2001-522834 A	1-4,10,12-14
X Y	ROBERT-PIESSARD, S. et al., "Synthesis and anti- inflammatory activity of N-(4,6-dimethlpyridin-2- yl) β-ketoamides and derivatives", Pharmaceutical Science, Vol.3, No.5/6, 1997, pages 295 to 299	1-4,6,10, 12-14 5,7-9
X Y	DAIDONE, G. et al., "Synthesis and evaluation of the analgesic and antiinflammatory activities of N-substituted salicylamides", Farmaco, Vol.44, No.5, 1989, pages 465-73	1-3,10,12-14 4-9,11
X Y	EP 317991 A2 (HOECHST-ROUSSEL PHARMACEUTICALS INC.), 31 May, 1989 (31.05.89), Examples 1, 2, 4 & JP 2-138260 A Particularly, examples 1, 2, 4	1-3,10,12,13 4-9,11,14

International application No. PCT/JP03/07119

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X Y	EP 198456 A2 (SS PHARMACEUTICAL CO., LTD.), 22 October, 1986 (22.10.86), Compound 31 & JP 62-30780 A Particularly, compound 31	1-3,10,12,13 4-9,11,14
		*
		. •
		•

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1998)

International application No. PCT/JP03/07119

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)	
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following	owing reasons:
l. Claims Nos.:	
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:	
·	
2. X Claims Nos.: 1-14 (parts)	
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirement	ents to such an
extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:	ķ
(See extra sheet)	:
(occ dicta bilede)	
3. Claims Nos.:	
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of	Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)	
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:	
a management of the second of	
	,
	:
··	
	• • •
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report cove	rs all searchable
claims.	
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not	invite payment
of any additional fee.	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international sear	ch report covers
only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:	•
	:
No movined additional assess from more finally and bush as 12	
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search	report is
restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:	-
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	
No protest accompanied the payment of additional search fees.	

International application No.

PCT/JP03/07119

Continuation of A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ A61P29/00, 37/06, 43/00, A61K31/222

(According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC)

Continuation of B. FIELDS SEARCHED

Minimum Documentation Searched(International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ A61K31/222

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Continuation of Box No.I-2 of continuation of first sheet(1)

The active ingredients of pharmaceutical compositions of claims 1-14 include an extremely wide range of compounds and it is difficult to make complete search on all of them. Further, only a few of the active ingredients are disclosed in the description within the meaning of PCT Article 5.

Thus, claims 1-14 and the description do not comply with the prescribed requirements to such an extent that a meaningful search cannot be carried out.

In this international search report, therefore, prior art search on the inventions of claims 1-14 has been made within a reasonable effort on the basis of compounds concretely described in the description.

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl⁷ A61K31/167, 31/18, 31/275, 31/381, 31/40, 31/404, 31/4164, 31/421, 31/422, 31/426, 31/433, 31/437, 31/4402, 31/445, 31/451, 31/455, 31/47, 31/498, 31/505, 31/5375, 31/5377, A61P29/00, 37/06, 43/00, A61K31/222

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl² A61K31/167, 31/18, 31/275, 31/381, 31/40, 31/404, 31/4164, 31/421, 31/422, 31/426, 31/433, 31/437, 31/4402, 31/445, 31/451, 31/455, 31/47, 31/498, 31/505, 31/5375, 31/5377, A61K31/222

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)

	5と認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X Y	WO 01/12588 Al(メルシャン株式会社) 2001.02.22, 全文 & EP 1 219596 Al	1-4, 7, 8, 12-14 6, 9-11
PΧ	WO 02/49632 A1 (株式会社分子設計研究所) 2002.06.27, 全文 & AU 2002022683 A	1-14
PΧ	WO 02/076918 A1 (サントリー株式会社) 2002.10.03, 全文 & EP 1314712 A1	1-14

区欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

() (增生)	PRISON TILEDIA CILITANIA	
C (続き). 引用文献の	関連すると認められる文献	BB*+-1
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	WO 99/65449 A2 (SMITHKLINE BEECHAM CORPORATION) 1999.12.23, 全文 & JP 2002-518307 A	1-14
X Y	JP 4-217916 A (日本たばこ産業株式会社) 1992.08.07, 特に被験 化合物105 (ファミリーなし)	1-4, 7, 8, 12, 13 5, 6, 9-11, 14
X Y	WO 02/28819 A1 (THE RESEARCH FOUNDATION OF STATE UNIVERSITY OF NEW YORK) 2002.04.11, & EP 1328507 A1	1-5, 7-9, 12, 13 6, 10, 11, 14
X Y	MORI, T. et al., "Inhibitory effect of aminobenzoic acid der ivatives on hemolytic reaction in vitro", Yakugaku Zasshi Vol. 95, No. 12, (1975), p1477-1482	1-4, 7, 12, 13 5, 6, 8-11, 14
X Y	OHSUGI, Y. et al., "Inhibitory effect of bis(2-hydroxybenzam ido)benzoic acid derivatives on reagin-mediated passive cuta neous anaphylaxis (PCA) in rats", Yakugaku Zasshi , Vol. 96, No. 2, (1976) p165-169	1-4, 7, 12, 13 5, 6, 8-11, 14
X	WO 01/10865 A1 (武田薬品株式会社) 2001.02.15, 特に参考例化合物23-345 & EP 1205478 A1	1-4, 10-14 5-9
X Y	WO 99/24404 A1 (AMGEN INC.) 1999.05.20 & JP 2001-522834 A	1-4, 10, 12-14 5-9, 11
X Y	ROBERT-PIESSARD, S. et al., "Synthesis and anti-inflammator y activity of N-(4,6-dimethylpyridin-2-yl) β -ketoamides and derivatives", Pharmaceutical Sciences, Vol. 3, No. 5/6, 1997, p295-299	4
X Y	DAIDONE, G. et al., "Synthesis and evaluation of the analge sic and antiinflammatory activities of N-substituted salicyl amides", Farmaco, Vol. 44, No. 5, 1989, p465-73	1-3, 10, 12-14 4-9, 11
X Y	EP 317991 A2 (HOECHST-ROUSSEL PHARMACEUTICALS INCORPORATED) 1989.05.31, Example1,2,4 & JP 2-138260 A, 特に実施例1,2,4	1-3, 10, 12, 13 4-9, 11, 14
X Y	EP 198456 A2 (SS PHARMACEUTICAL CO., LTD.) 1986.10.22, compound 31 & JP 62-30780 A 特に化合物31	1-3, 10, 12, 13 4-9, 11, 14

第1捌	- 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)
成しなが	条第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作いった。
1.	請求の範囲は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
2 [X]	請求の範囲 <u>1-14の一部</u> は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、 別紙参照。
3. 📋	請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に
	従って記載されていない。
第日欄	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
次に対	★べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
*	
1. 🖸	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2.	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。
3.	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4.	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
追加調査	手数料の異議の申立てに関する注意
	追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。
_	

第 I 欄の 2. について

請求の範囲1-14の発明の医薬組成物の有効成分は、極めて広範囲かつ多彩な化合物を包含し、そのすべてについて、完全な調査を行うことは困難である。一方、特許協力条約第6条の意味において明細書に裏付けられ、また、特許協力条約第5条の意味において明細書に開示されているものは、請求の範囲1-14の発明の医薬組成物の有効成分の中のごく僅かな部分に過ぎない。

したがって、請求の範囲1-14及び明細書は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない。

そこで、この国際調査報告では、請求の範囲1-14の発明については、明細書に具体的 に記載された化合物に基づいて、合理的な負担の範囲内で、先行技術文献調査を行った。 出願人又は代理人

PCT

国際調查報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 A31322M	今後の手続きについては、国際調査報告の送付通知様式(PCT/ISA/220) 及び下記5を参照すること。
国際出願番号 PCT/JP03/07119	国際出願日 (日.月.年) 05.06.03 優先日 (日.月.年) 10.06.02
出願人 (氏名又は名称) 株	式会社医薬分子設計研究所
国際調査機関が作成したこの国際調 この写しは国際事務局にも送付され	査報告を法施行規則第41条(PCT18条)の規定に従い出願人に送付する。 る。
この国際調査報告は、全部で 5	ページである。
この調査報告に引用された先行	支術文献の写しも添付されている。
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除 この国際調査機関に提出さ	くほか、この国際出願がされたものに基づき国際調査を行った。 れた国際出願の翻訳文に基づき国際調査を行った。
	ド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際調査を行った
□ この国際出願と共に提出された磁気ディスクによる配列表	
□ 出願後に、この国際調査機関に提出された書面による配列表	
	関に提出された磁気ディスクによる配列表 る配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述
	た配列と磁気ディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述
2. 区 請求の範囲の一部の調査が	『できない(第1欄参照)。
3. 党明の単一性が欠如してい	ゝる(第Ⅱ欄参照)。
4. 発明の名称は 💢 出願	「人が提出したものを承認する。
□ 次に	示すように国際調査機関が作成した。
5. 要約は 🗓 出願	人が提出したものを承認する。
国 国际	欄に示されているように、法施行規則第47条(PCT規則38.2(b))の規定により 調査機関が作成した。出願人は、この国際調査報告の発送の日から1カ月以内にこ 際調査機関に意見を提出することができる。
6. 要約書とともに公表される図は、 第図とする。	人が示したとおりである。
出願	人は図を示さなかった。
□ 本図	は発明の特徴を一層よく衰している。

様式PCT/ISA/210(第1ページ)(1998年7月)

第 I 欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第 1 ページの 2 の続き)	-
法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について成しなかった。	作
1. □ 請求の範囲 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、	
2. X 請求の範囲 1-14の一部 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、 別紙参照。	`
3. □ 請求の範囲 は 従属語学の範囲であってRCT#剛に 4/2) の第3本Rで第3本の場合に	٠.
3. [] 請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。	
公工権: 350日の以 はなく	
第Ⅱ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)	
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。	٠
	-
1. 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。	٤
2. 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。	
3. □ 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。	
4. 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。	-
^{追加調査} 手数料の異議の申立てに関する注意	
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。	
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。	

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl⁷ A61K31/167, 31/18, 31/275, 31/381, 31/40, 31/404, 31/4164, 31/421, 31/422, 31/426, 31/433, 31/437, 31/4402, 31/445, 31/451, 31/455, 31/47, 31/498, 31/505, 31/5375, 31/5377, A61P29/00, 37/06, 43/00, A61K31/222

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl⁷ A61K31/167, 31/18, 31/275, 31/381, 31/40, 31/404, 31/4164, 31/421, 31/422, 31/426, 31/433, 31/437, 31/4402, 31/445, 31/451, 31/455, 31/47, 31/498, 31/505, 31/5375, 31/5377, A61K31/222

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)

C. 関連する	ると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X Y	WO 01/12588 A1(メルシャン株式会社) 2001.02.22, 全文 & EP 1 219596 A1	1-4, 7, 8, 12-14 6, 9-11
PX	WO 02/49632 A1 (株式会社分子設計研究所) 2002.06.27, 全文 & AU 2002022683 A	1-14
PX	WO 02/076918 A1 (サントリー株式会社) 2002.10.03, 全文 & EP 1314712 A1	1-14

X C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

06.08.03

国際調査報告の発送日

19.08.03

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 特許庁審査官(権限のある職員) 安藤 倫世 .4 P 3 2 3 0

電話番号 03-3581-1101 内線 3451

0 //		73/0/119
C (続き). 引用文献の	関連すると認められる文献	
カテゴリー*	プルンには 次び 部で個がか一段座するとさは、その段連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A .	WO 99/65449 A2 (SMITHKLINE BEECHAM CORPORATION) 1999.12.23, 全文 & JP 2002-518307 A	1-14
X Y	JP 4-217916 A (日本たばこ産業株式会社) 1992.08.07, 特に被験化合物105 (ファミリーなし)	1-4, 7, 8, 12, 13 5, 6, 9-11, 14
X Y	WO 02/28819 A1 (THE RESEARCH FOUNDATION OF STATE UNIVERSITY OF NEW YORK) 2002.04.11, & EP 1328507 A1	1-5, 7-9, 12, 13
X Y	MORI, T. et al., "Inhibitory effect of aminobenzoic acid der ivatives on hemolytic reaction in vitro", Yakugaku Zasshi Vol. 95, No. 12, (1975), p1477-1482	1-4, 7, 12, 13 5, 6, 8-11, 14
X	OHSUGI, Y. et al., "Inhibitory effect of bis(2-hydroxybenzam ido)benzoic acid derivatives on reagin-mediated passive cuta neous anaphylaxis (PCA) in rats", Yakugaku Zasshi , Vol. 96, No. 2, (1976) p165-169	1-4, 7, 12, 13 5, 6, 8-11, 14
X Y	WO 01/10865 A1 (武田薬品株式会社) 2001.02.15, 特に参考例化合物23-345 & EP 1205478 A1	1-4, 10-14 5-9
X Y	WO 99/24404 A1 (AMGEN INC.) 1999.05.20 & JP 2001-522834 A	1-4, 10, 12-14 5-9, 11
X Y	ROBERT-PIESSARD, S. et al., "Synthesis and anti-inflammator y activity of N-(4,6-dimethylpyridin-2-yl) β -ketoamides and derivatives", Pharmaceutical Sciences, Vol. 3, No. 5/6, 1997, p295-299	1-4, 6, 10, 12-1 4 5, 7-9
X Y	DAIDONE, G. et al., "Synthesis and evaluation of the analge sic and antiinflammatory activities of N-substituted salicyl amides", Farmaco, Vol. 44, No. 5, 1989, p465-73	1-3, 10, 12-14 4-9, 11
X Y	EP 317991 A2 (HOECHST-ROUSSEL PHARMACEUTICALS INCORPORATED) 1989.05.31, Example1,2,4 & JP 2-138260 A, 特に実施例1,2,4	1-3, 10, 12, 13 4-9, 11, 14
X Y	EP 198456 A2 (SS PHARMACEUTICAL CO., LTD.) 1986.10.22, compound 31 & JP 62-30780 A 特に化合物31	1-3, 10, 12, 13 4-9, 11, 14

第 I 欄の 2. について

請求の範囲1-14の発明の医薬組成物の有効成分は、極めて広範囲かつ多彩な化合物を包含し、そのすべてについて、完全な調査を行うことは困難である。一方、特許協力条約第6条の意味において明細書に裏付けられ、また、特許協力条約第5条の意味において明細書に開示されているものは、請求の範囲1-14の発明の医薬組成物の有効成分の中のごく僅かな部分に過ぎない。

したがって、請求の範囲1-14及び明細書は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない。

そこで、この国際調査報告では、請求の範囲1-14の発明については、明細書に具体的 に記載された化合物に基づいて、合理的な負担の範囲内で、先行技術文献調査を行った。

特許協力条約

発信人 日本国特許庁 (国際予備審査機関)

出願人代理人	·		
特許業務法人特許事務所サイクス			
殿あて名			
	PCT見解書		
T 104-0031	(2+ 2= 1 2 Az)		
東京都中央区京橋一丁目8番7号	(法第13条) 【PCT規則66)		
京橋日殖ビル8階	発送日		
	(日.月.年) 19.08.03		
出願人又は代理人	応答期間		
の普類記号 A 3 1 3 2 2 M	上記発送日から 2 月以内		
国際出願番号 PCT/JP03/07119 国際出願日 (日.月.年) 05	優先日 (日.月.年) 10.06.02		
国際特許分類(IPC)Int.Cl' A61X31/167, 31/18, 31/275,: 31/381,	31/40, 31/404, 31/4164, 31/421, 31/422, 31/426, 31/433, 31/437, 3		
1/4402, 31/445, 31/451, 31/455, 31/47, 31/498, 31/505, 31/5375, 31/5	377. A61P29/00, 29/00 101. 37/06, 43/00, 43/00 111, A61K31/222		
出願人(氏名又は名称)	·		
株式会社医薬分子設計研究所	`		
1. これは この国際予備変态機関が作成した ・ ・ 同			
ロッロの、War 直接機の「FIX」した 1 回	日の見解唇である。		
2. この見解書は、次の内容を含む。 I X 見解の基礎			
□ 優先権			
II X 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性につい	ついての見解の不作成		
IV 発明の単一性の欠如			
V X 法第13条 (PCT規則66.2(a)(ii)) に規定 、それを裏付けるための文献及び説明	法第13条 (PCT規則66.2(a)(ii)) に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解 、それを裏付けるための文献及び緊ט明		
VI X ある種の引用文献			
VI 国際出願の不備			
W 国際出願に対する意見	•		
3. 出願人は、この見解書に応答することが求められる。 いつ? 上記応答期間を参照すること、この内容期間の	▼ BG ▼ △ in do) . I do by . I liver I		
66. 2(d)) に規定するとおり、その期間の経過	こ間に合わないときは、出願人は、法第13条(PCT規則 前に国際予備審査機関に期間延長を請求することができる。		
ただし、期間延長が認められるのは合理的なi ことに注意されたい。	理由があり、かつスケジュールに余裕がある場合に限られる		
どのように? 法第13条 (PCT規則66.3) の規定に従い、	答弁容及び必要な場合には、補正客を提出する。補正客の		
塚八及び自語については、伝施行規則第62%	系(PCT規則66,8及び66,9)を参照すること		
補正書及び/又は答弁書の審査官による考慮	を行規則第61条の2(PCT規則66.4)を参照すること。 こついては、PCT規則66.4の2を参照すること。審査官と		
の非公式の連絡については、PCT規則66.6% 応答がないときは、国際予備審査報告は、この見解書に基づ	- 泰昭 オストレート		
TO I ACRIGO. 2003	見定により 10.10.04 である。		
名称及びあて先	持許庁審査官 (権限のある職員) 4 P 3 2 3 0		

国特許庁 ([PEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

電話番号 03-3581-1101 内線

Ι.	,	見解の基礎				
1.	め (この見解書は下 この見解書は下 こ提出された差	「記の出願書類に基づい を替え用紙は、この見解	て作成された。 (法) 書において「出願時」	第6条(PCT14条) とする。)	の規定に基づく命令に応答するが
	X	出願時の国際	是出願書類			
		明細書 明細書 明細書	第 第 第	ページ、 ページ、 ページ、	出願時に提出されたも 国際予備審査の請求各	の と共に提出されたもの _ 付の書簡と共に提出されたもの
		請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲	第 第 第 第	項、 項、 項、 		の 基づき補正されたもの と共に提出されたもの _ 付の書簡と共に提出されたもの
		图面 図面	第 第 第	ページ/図、 ページ/図、 ページ/図、		
		明細書の配列	表の部分 第 表の部分 第 表の部分 第	ページ、 ページ、 ページ、	出願時に提出されたも 国際予備審査の請求書	
2.	-	上記の出願書類	質の言語は、下記に示す	場合を除くほか、この	の国際出願の言語である	
	_	上記の書類は、	下記の言語である		5.	
	[[] PCT規	のために提出されたP(則48.3(b)にいう国際公 審査のために提出された	開の言語	う翻訳文の言語 は55.3にいう翻訳文の言	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
3.	3	この国際出願は	は、ヌクレオチド又はア	ミノ酸配列を含んでき	おり、次の配列表に基づ	き見解書を作成した。
))))	この国際に 出願後に、 出願後に、 出願後に、 書の提出。	、この国際予備審査(ま 提出した審面による配列 があった る配列表に記載した配列	磁気ディスクによる配 にたは調査)機関に提 にたは調査)機関に提 可表が出願時における	出された書面による配列 出された磁気ディスクに 国際出願の開示の範囲を	
4.		前正により、下 明細書 請求の範囲	記の書類が削除された 第 第	ベージ 項		
5.		図面 この見解書は その補正がさ	図面の第 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	ペーシ に、補正が出願時にお 作成した。(PCT規	ジ/図 らける開示の範囲を越え 則70.2(c))	てされたものと認められるので、
		·				•
		•				
				,		·

Ⅲ. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解の	不作成
1. 次に関して、当該請求の範囲に記載されている発明の新規性 審査しない。	、進歩性又は産業上の利用可能性につき、次の理由により
国際出願全体	
図 請求の範囲 1-14 の一部	• .
理由:	
この国際出願又は請求の範囲	□ 同郷工施施术と→エーレ之面 ナメド\
次の事項を内容としている(具体的に記載すること)。	は、国際予備審査をすることを要しない ・
	-
·	
·	
図 明細書、請求の範囲若しくは図面(次に示す部分)又は請求 記載が、不明確であるため、見解を示すことができない(具)	の範囲の
請求の範囲1-14の発明の医薬組成物な化合物を包含し、そのすべてについて、一方、特許協力条約第6条の意味において 条約第5条の意味において明細書に開示されて、 の発明の医薬組成物の有効成分の中のごく したがって、請求の範囲1-14及び明ができる程度まで所定の要件を満たしている。 そこで、先の国際調査報告では、請求の 書に具体的に記載された化合物に基づいて 文献調査を行ったので、この調査の範囲で	物の有効成分は、極めて広範囲かつ多彩 完全な調査を行うことは困難である。 で明細書に裏付けられ、また、特許協力 されているものは、請求の範囲1-14 く僅かな部分に過ぎない。 月細書は、有意義な国際調査をすること いない。 り範囲1-14の発明については、明細 で、合理的な負担の範囲内で、先行技術
	*) books a bin pa and to 14 / to to to / to /
X 全部の請求の範囲又は請求の範囲	が、明細書による十分な
図 請求の範囲 1-14の一部	について、国際調査報告が作成されていない。
2. ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が実施細則の附属書C (は ガイドライン) に定める基準を満たしていないので、見解書き	塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のための を作成することができない。
□ 書面による配列表が提出されていない又は所定の基準を確	満たしていない。
□ 磁気ディスクによる配列表が提出されていない又は所定の	り基準を満たしていない。

v.	新規性、進歩性又は産業上の利用可 る文献及び説明	応性についての法第13条 (PCT規則66.2(a)(ii)(こ定める見解、それを裏付
1.	見解		
	新規性 (N)	請求の範囲 請求の範囲 <u>1-14</u>	有 無
	進歩性 (IS)	請求の範囲 請求の範囲 <u>1-14</u>	
	産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲 <u>1-14</u> 請求の範囲	

2. 文献及び説明

文献1) WO 01/12588 A1 (メルシャン株式会社) 2001.02.22,

文献 2) JP 4-217916 A (日本たばこ産業株式会社) 1992.08.07

文献 3) WO 02/28819 A1 (THE RESEARCH FOUNDATION OF STATE UNIVERSITY OF NEW YORK) 2002.04.11

文献 4) Yakugaku Zasshi , Vol. 96, No. 2, (1976) p165-169

文献 5) Yakugaku Zasshi Vol. 95, No. 12, (1975), p1477-1482

文献 6) WO 01/10865 A1 (武田薬品工業株式会社) 2001.02.15

文献 7) JP 2001-522834 A (アムシ゛ェン・インコーホ゜レーテット゛) 2001.11,20)

文献 8) Pharmaceutical Sciences, Vol. 3, No. 5/6, 1997, p295-299

文献 9) Farmaco, Vol. 44, No. 5, 1989, p465-73

文献 1 O) JP 2-138260 A (ヘキストールセル・ファーマシュウティカルス・・インコーホ・レイテット・) 1990. 05. 28

文献11) JP 62-30780 A (エスエス製薬株式会社) 1987.02.09

請求の範囲1-4, 7, 8, 12-14に係る発明は、文献1により新規性及び進歩性を有さない。文献1には、 $NF-\kappa$ B活性化阻害作用を有する化合物として、式(2)で示されるサルチル酸アミド誘導体が記載されている。してみると、請求の範囲1-4, 7, 8, 12-14に係る発明は、文献1記載のものと同一である。

請求の範囲1-4, 7, 8, 12, 13に係る発明は、文献2により新規性及び進歩性を有さない。文献2には、抗炎症剤として有効な化合物として、被験化合物 105で示される、N-(3, 5-ジクロロフェニル)-2, 4, 6, -トリヒドロキシー3-ニトロベンズアミトが記載されている。

請求の範囲1-5,7-9,12,13に係る発明は、文献3により新規性及び進歩性を有さない。文献3には、抗炎症作用を有する化合物としてサルチル酸誘導体が記載されている。

(以下、第V欄の続きに続く。)

M. ある種の引用文献

1. ある種の公表された文書(PCT規則70.10)

_	出願番号 特許番号	公知日 (日.月.年)	出願日 (日.月.年)	優先日(有効な優先権の主張) (日.月.年)
	WO 02/49632 A1 「EX」	27. 06. 02	18. 12. 01	18. 12. 00
	WO 02/076918 A1 「EX」	03. 10. 02	27. 03. 02	27. 03. 01

2. 書面による開示以外の開示(PCT規則70.9)

書面による開示以外の開示の種類	書面による開示以外の開示の日付	書面による開示以外の開示に言及している
	(日.月.年)	書面の日付(日、月、年)

補充欄(いずれかの欄の大きさが足りない場合に使用すること)

第 V 欄の続き

(第V欄の続き)

請求の範囲1-4, 7, 12, 13に係る発明は、文献4、5により新規性及び進歩性を有さない。文献4には、抗炎症作用を有する化合物として、AB-19, AB-22, AB-23 で示される化合物が記載されている。また、文献5には、抗炎症作用を有する化合物として、AB-19, AB-23, AB-24, AB-50, AB-43で示される化合物が記載されている。

請求の範囲1-4,10-14に係る発明は、文献6により新規性及び進歩性を有さない。文献6には、リウマチや炎症等に有用な化合物として、参考実施例23-345で示される化合物が記載されている。

請求の範囲1-4, 10, 12-14に係る発明は、文献7により新規性及び進歩性性を有さない。文献7には、リウマチや炎症等に有用な化合物として、置換基にピリジン環を有するアセチル酸誘導体が記載されている。

請求の範囲1-4,6,10,12-14に係る発明は、文献8により新規性及び 進歩性を有さない。文献8には、抗炎症剤として有用なナフタレンカルボキシアミド 化合物が記載されている。

請求の範囲1-3, 10, 12-14に係る発明は、文献9により新規性及び進歩性性を有さない。文献9には、炎症等に有用な化合物として、サルチル酸アミド化合物が記載されている。

請求の範囲1-3, 10, 12, 13 に係る発明は、文献10, あるいは文献11 により新規性及び進歩性を有さない。文献10 には、炎症等に有用な化合物として、実施例1, 2, 4 で示される化合物が記載されている。また、文献11 には、炎症等に有用な化合物として、化合物31 で示される化合物が記載されている。

上記文献 2-1 1 には、NF $-\kappa$ B活性化阻害作用に関しての記載はないが、本願発明医薬は、実際に医薬として使用する際には、リウマチや炎症等の疾患に適用されるものと認められるから、その医薬用途は、文献 2-1 1 記載のものと区別することはできない。してみると、請求の範囲 1-1 4 に係る発明は、文献 2-1 1 記載のものと同一である。

文献1-11に記載の化合物は、抗炎症作用を有し、本願の一般式(I)に相当するサルチル酸アミドを基本骨格とする点で共通である。

そして、文献1-11の記載から、当該サルチル酸アミド誘導体における環 2 はベンゼンであってもナフタレンであっても、また、種々置換基を有していても、抗炎症作用を有するものと認められるし、環Eについても、2,5-又は3,5-置換ベンゼンであっても、チアゾールであっても抗炎症作用を有するものと認められる。そうしてみると、文献1-11に記載された環構造、置換基を、それぞれ置換してみることは、当業者が容易になし得ることである。

また、当該化合物について、文献6-9に記載された抗リウマチ活性を想到することも当業者にとって容易である。

許協力条約

今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/

PCT

国際予備審查報告

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人

の書類記号 A 3 1 3 2 2 M

の音類記号 A 3 1 3 2 2 M	IPEA/4	16)を参照すること。
国際出願番号 PCT/JP03/07119	国際出願日 (日.月.年) 05.06.03	優先日 (日.月.年) 10.06.02
国際特許分類 (IPC) Int.Cl' A61K31/167, 1/4402, 31/445, 31/451, 31/455, 31/47, 31/498	. 31/18, 31/275, 31/381, 31/40, 31/404, 31/4164 . 31/505, 31/5375, 31/5377, A61P29/00, 29/00 10	4. 31/421, 31/422, 31/426, 31/433, 31/437, 3 01, 37/06, 43/00, 43/00 111, A61K31/222
出願人(氏名又は名称)	朱式会社医薬分子設計研究所	
1. 国際予備審査機関が作成したこの日	国際予備審査報告を法施行規則第57条(P	CT36条)の規定に従い送付する。
2. この国際予備審査報告は、この表紀	低を含めて全部で <u>6</u> ペー・	ジからなる。
この国際予備審査報告には、N 査機関に対してした訂正を含む (PCT規則70.16及びPCT この附属書類は、全部で	村属書類、つまり補正されて、この報告の 3明細書、請求の範囲及び/又は図面も添ん 実施細則第607号参照) ページである。	基礎とされた及び/又はこの国際予備審 付されている。
3. この国際予備審査報告は、次の内容		
I X 国際予備審査報告の基礎		
□ 優先権	•	
皿 区 新規性、進歩性又は産業	上の利用可能性についての国際予備審査報	告の不作成
[V 発明の単一性の欠如		
V X PCT35条(2)に規定す の文献及び説明	る新規性、進歩性又は産業上の利用可能性	Eについての見解、それを裏付けるため
VI X ある種の引用文献		
YII 国際出願の不備		,
YII 国際出願に対する意見		
	•	
四郎 2 / 持分 文 0 特 1 5 5 1		

をの請求書を受理した日 05.06.03 国際予備審査報告を作成した日 06.11.03 名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 4 P 3230 日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便番号100-8915 安藤 倫世 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3 4 5 1

[. 国際子備審查報	報告の基礎 	•		
1. この国際予備 応答するため PCT規則70.	こ提出された差し替え用	類に基づいて作成さ 紙は、この報告事に	れた。(法第6条(PC おいて「出願時」とし、	でT 1 4条)の規定に基づく命令に 本報告否には添付しない。
X 出願時の国際	景出願書類			
明細哲明細哲明細哲	第 第 第	ページ、 ページ、 ページ、	出願時に提出されたも 国際予備審査の請求哲	。の きと共に提出されたもの 付の登簡と共に提出されたもの
計求の範囲 請求の範囲	第 	項、 項、	出願時に提出されたも PCT19条の規定に	_
請求の範囲 請求の範囲	第 			-
図面 図面	第 第	ページ/図、 ページ/図、 ページ/図、		の そと共に提出されたもの 付の客簡と共に提出されたもの
明細書の配列	表の部分 第 表の部分 第 表の部分 第	ページ、 ページ、 ページ、	出願時に提出されたも 国際予備審査の請求各	の と共に提出されたもの _ 付の杏簡と共に提出されたもの
•	類の言語は、下記に示すが 下記の言語である	場合を除くほか、この	の国際出願の言語である	•
□ PCT規 □ 国際予備 3 この国際出願け □ この国際	のために提出されたPC 則48.3(b)にいう国際公園 審査のために提出された は、ヌクレオチド又はアミ 出願に含まれる書面によ 出願と共に提出された砝	界の言語 PCT規則55.2また ・ ミノ酸配列を含んでま る配列表	.は55.3にいう翻訳文の言 おり、次の配列表に基づ	言語 き国際予備審査報告を行った。
出願後に、	この国際予備審査(ま この国際予備審査(ま	たは調査)機関に提	出された書面による配列	
出願後に対象の提出が	是出した書面による配列 があった	表が出願時における	国際出願の開示の範囲を	こよる配列表 と超える事項を含まない旨の陳述 川が同一である旨の陳述書の提出
[]	記の書類が削除された。	ベージ		χ.
<u> </u>	第 図面の第	項 ページ	· ·/図	
れるので、そ	審査報告は、補充欄に示 の補正がされなかったも る判断の際に考慮しなけ	のとして作成した。	(PCT規則70.2(c) 3	範囲を越えてされたものと認めら この補正を含む差し替え用紙は上
	•			
		•:		

Ⅲ. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成
1. 次に関して、当該額求の範囲に記載されている発明の新規性、進歩性又は産業上の利用可能性につき、次の理由によ 審査しない。
国際出願全体
X 請求の範囲 1-14 の一部
理由:
この国際出願又は請求の範囲 は、国際予備審査をすることを要しない 次の事項を内容としている(具体的に記載すること)。
図 明細審、請求の範囲若しくは図面(次に示す部分)又は請求の範囲 1-14 の記載が、不明確であるため、見解を示すことができない(具体的に記載すること)。
請求の範囲 1 — 1 4 の発明の医薬組成物の有効成分は、極めて広範囲かつ多彩な化合物を包含し、そのすべてについて、完全な調査を行うことは困難である。一方、特許協力条約第6条の意味において明細書に裏付けられ、また、特許協力条約第5条の意味において明細書に開示されているものは、請求の範囲 1 — 1 4 の発明の医薬組成物の有効成分の中のごく僅かな部分に過ぎない。したがって、請求の範囲 1 — 1 4 及び明細書は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない。そこで、先の国際調査報告では、請求の範囲 1 — 1 4 の発明については、明細書に具体的に記載された化合物に基づいて、合理的な負担の範囲内で、先行技術
文献調査を行ったので、この調査の範囲で、国際予備審査を行うこととする。
全部の請求の範囲又は請求の範囲
X 請求の範囲 1-14の一部 について、国際調査報告が作成されていない。
2. ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が実施細則の附属杏C(塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細杏等の作成のためのガイドライン)に定める基準を満たしていないので、有効な国際予備審査をすることができない。
□ 書面による配列表が提出されていない又は所定の基準を満たしていない。
□ 磁気ディスクによる配列表が提出されていない又は所定の基準を満たしていない。

V. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性に 文献及び説明		け
1. 見解		
新規性 (N)		有無
進歩性(IS)		有無
産業上の利用可能性 (I A)	2000年の外回	有無
2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)		
文献 4) Yakugaku Zasshi, Vol. 文献 5) Yakugaku Zasshi Vol. 95 文献 6) WO 01/10865 A1 (武田薬 文献 7) JP 2001-522834 A (アムジ 文献 8) Pharmaceutical Science 文献 9) Farmaco, Vol. 44 No. 5	ばこ産業株式会社)1992.08.07 GSEARCH FOUNDATION OF STATE UNIVERSITY OF NEW 96, No. 2, (1976) p165-169 5, No. 12, (1975), p1477-1482 日本 (1975), p1477-1482 日本 (1975) (1975) (1980) (Y
(2) で示されるサルチル酸アミ 囲1-4, 7, 8, 12-14に	2-14に係る発明は、文献1により新規性及び途 -κB活性化阻害作用を有する化合物として、式 ド誘導体が記載されている。してみると、請求の電 係る発明は、文献1記載のものと同一である。	Ē.
ー3ーニトロベンズアミドが記載・	2, 13に係る発明は、文献2により新規性及び進 炎症剤として有効な化合物として、被験化合物10/ロロフェニル) -2, 4,6,-トリヒドロキシされている。 2,13に係る発明は、文献3により新規性及び進 炎症作用を有する化合物としてサルチル酸誘導体が	

VI. ある種の引用文献

1. ある種の公表された文書 (PCT規則70.10)

出願番号 特許番号	公知日 (日.月.年)	出願日 (日. 月. 年)	優先日 (有効な優先権の主張) (日.月.年)
WO 02/49632 A1 「EX」	. 27. 06. 02	18. 12. 01	18. 12. 00
WO 02/076918 A1 「EX」	03. 10. 02	27. 03. 02	27. 03. 01

2. 書面による開示以外の開示 (PCT規則70.9)

客面による開示以外の開示の種類	and the second s	
・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	書面による開示以外の開示の日付	書面による開示以外の開示に言及している
	(日. 月. 年)	書面の日付(日.月.年)

補充欄 (いずれかの欄の大きさが足りない場合に使用すること)

第 V 欄の続き

(第V欄の続き)

請求の範囲1-4, 7, 12, 13に係る発明は、文献4、5により新規性及び進歩性を有さない。文献4には、抗炎症作用を有する化合物として、AB-19, AB-22, AB-23 で示される化合物が記載されている。また、文献5には、抗炎症作用を有する化合物として、AB-19, AB-23, AB-24, AB-50, AB-43で示される化合物が記載されている。

請求の範囲1-4,10-14に係る発明は、文献6により新規性及び進歩性を有さない。文献6には、リウマチや炎症等に有用な化合物として、参考実施例23-345で示される化合物が記載されている。

請求の範囲1-4, 10, 12-14に係る発明は、文献7により新規性及び進歩性性を有さない。文献7には、リウマチや炎症等に有用な化合物として、置換基にピリジン環を有するアセチル酸誘導体が記載されている。

請求の範囲1-4, 6, 10, 12-14に係る発明は、文献8により新規性及び進歩性を有さない。文献8には、抗炎症剤として有用なナフタレンカルボキシアミド化合物が記載されている。

請求の範囲1-3, 10, 12-14に係る発明は、文献9により新規性及び進歩性性を有さない。文献9には、炎症等に有用な化合物として、サルチル酸アミド化合物が記載されている。

請求の範囲1-3, 10, 12, 13に係る発明は、文献10、あるいは文献11により新規性及び進歩性を有さない。文献10には、炎症等に有用な化合物として、実施例1, 2, 4で示される化合物が記載されている。また、文献11には、炎症等に有用な化合物として、化合物31で示される化合物が記載されている。

上記文献 2-1 1 には、 $NF-\kappa$ B活性化阻害作用に関しての記載はないが、本願発明医薬は、実際に医薬として使用する際には、リウマチや炎症等の疾患に適用されるものと認められるから、その医薬用途は、文献 2-1 1 記載のものと区別することはできない。してみると、請求の範囲 1-1 4 に係る発明は、文献 2-1 1 記載のものと同一である。

文献1-11に記載の化合物は、抗炎症作用を有し、本願の一般式(I)に相当するサルチル酸アミドを基本骨格とする点で共通である。

そして、文献1-11の記載から、当該サルチル酸アミド誘導体における環 2 はベンゼンであってもナフタレンであっても、また、種々置換基を有していても、抗炎症作用を有するものと認められるし、環 E についても、2,5-又は3,5-置換ベンゼンであっても、チアゾールであっても抗炎症作用を有するものと認められる。そうしてみると、文献1-11に記載された環構造、置換基を、それぞれ置換してみることは、当業者が容易になし得ることである。

また、当該化合物について、文献6-9に記載された抗リウマチ活性を想到することも当業者にとって容易である。

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION OF TRANSMITTAL OF COPIES OF TRANSLATION OF THE INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Rule 72.2)

То

SIKS & CO. 8th Floor, Kyobashi-Nisshoku Bldg., 8-7, Kyobashi

1-chome Chuo-ku, Tokyo 104-0031

JAPON

Date of mailing (day/month/year)
02 December 2004 (02.12.2004)

Applicant's or agent's file reference A31322M

International application No. PCT/JP2003/007119

IMPORTANT NOTIFICATION

International filing date (day/month/year) 05 June 2003 (05.06.2003)

Applicant

INSTITUTE OF MEDICINAL MOLECULAR DESIGN. INC. et al

1. Transmittal of the translation to the applicant.

The International Bureau transmits herewith a copy of the English translation made by the International Bureau of the international preliminary examination report established by the International Preliminary Examining Authority.

2. Transmittal of the copy of the translation to the elected Offices.

The International Bureau notifies the applicant that copies of that translation have been transmitted to the following elected Offices requiring such translation:

AZ, CA, CH, CN, CO, EP, GH, KG, KR, MK, MZ, RO, RU, TM

The following elected Offices, having waived the requirement for such a transmittal at this time, will receive copies of that translation from the International Bureau only upon their request:

AE, AG, AL, AM, AP, AT, AU, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EA, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MN, MW, MX, NI, NO, NZ, OA, OM, PH, PL, PT, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW

3. Reminder regarding translation into (one of) the official language(s) of the elected Office(s).

The applicant is reminded that, where a translation of the international application must be furnished to an elected Office, that translation must contain a translation of any annexes to the international preliminary examination report.

It is the applicant's responsibility to prepare and furnish such translation directly to each elected Office concerned (Rule 74.1). See Volume II of the PCT Applicant's Guide for further details.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

Yoshiko Kuwahara

Facsimile No.+41 22 740 14 35

Facsimile No.+41 22 338 90 90

Form PCT/IB/338 (July 1996)

Translation

PATENT COOPERATION TREATY

PCT Application PCT/JP2003/007119

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applies-No. 1. C. C.				
Applicant's or agent's file reference A31322M	FOR FURTHER ACTION	R ACTION SeeNotificationofTransmittalofInternational Preliminar Examination Report (Form PCT/IPEA/416)		
International application No.	International filing date (day/month/year) Prio		Priority date (day/month/year)	
PCT/JP03/07119			10 June 2002 (10.06.02)	
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC A61K 31/167, 31/18, 31/275, 31/381, 31/40, 31/404, 31/4164, 31/421, 31/422, 31/426, 31/433, 31/437, 31/4402, 31/445, 31/451, 31/455, 31/47, 31/498, 31/505, 31/5375, 31/5377, A61P 29/00, 29/00 101, 37/06, 43/00 111, A61K 31/222				
Applicant . INSTITUTE	OF MEDICINAL MOLE	CULAR D	ESIGN. INC.	
This international preliminary exami and is transmitted to the applicant ac	nation report has been prepared cording to Article 36.	by this Intern	ational Preliminary Examining Authority	
2. This REPORT consists of a total of	6 sheets, includi	ng this cover s	heet.	
miletiaca and are the pasis for	this report and/or sheets contain Administrative Instructions und	ning rectifica	on, claims and/or drawings which have been tions made before this Authority (see Rule	
3. This report contains indications relati	ing to the following items:			
[Basis of the report				
II Priority		,		
III Non-establishment o	f opinion with regard to novelty	, inventive ste	p and industrial applicability	
[V Lack of unity of inve	ntion		•	
Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;			ventive step or industrial applicability;	
VI Certain documents cited				
VII Certain defects in the international application				
VIII Certain observations on the international application				
Duy 6.1				
Date of submission of the demand		Date of completion of this report		
05 June 2003 (05.06.0	3)	06 Nov	vember 2003 (06.11.2003)	
Name and mailing address of the IPEA/JP Authorized officer				
Facsimile No.	Telepho	one No.		

International application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/JP03/07119

I. Basi	s of the report	
1. Wit	h regard to the elements of the international application:*	
\boxtimes	the international application as originally filed	•
	the description:	
	pages	, as originally filed
	pages	
	pages, filed with the letter of	
	the claims:	
	pages	, as originally filed
	pages , as amended (together with any	
	pages	
	pages, filed with the letter of	
	the drawings:	
LJ		
	pages, filed with the letter of	
<u></u>	the sequence listing part of the description:	•
	pages	
		, filed with the demand
	, then with the letter of	
uic i	n regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Author nternational application was filed, unless otherwise indicated under this item. Se elements were available or furnished to this Authority in the following language	ity in the language in which which is:
님	the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).
닏	the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).	
L	the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examina or 55.3).	tion (under Rule 55.2 and/
3. Witi	h regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application in the international application was carried out on the basis of the sequence listing:	plication, the international
님	contained in the international application in written form.	•
님	filed together with the international application in computer readable form.	
님	furnished subsequently to this Authority in written form.	• •
님	furnished subsequently to this Authority in computer readable form.	
	The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyonternational application as filed has been furnished.	
	The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the w been furnished.	ritten sequence listing has
4.	The amendments have resulted in the cancellation of:	
	the description, pages	•
	the claims, Nos.	
	the drawings, sheets/fig	
5.	This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**	nave been considered to go
	acement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation unde is report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain 70.17).	r Article 14 are referred to amendments (Rule 70.16
** Any i	replacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this	report.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/JP03/07119

III. Non-establ	ishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability
1. The question	ns whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be non obvious), or to be applicable have not been examined in respect of:
the e	ntire international application.
Clain	ns Nos. 1-a part of 14
because:	
the so	aid international application, or the said claims Nos to the following subject matter which does not require an international preliminary examination (specify):
the de	scription, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nos
tearch of therecompositions of PCT Articles Therefor the requirement of As a resunt on the first of the teach	tremely wide and varied range of compounds, and it is impossible to conduct a complete in all. On the other hand, only a small portion of the active ingredients of the medicinal described in the inventions of claims 1-14 are supported by the specification in the sense is 6 and fully disclosed in the specification in the sense of PCT Article 5. The descriptions of the inventions of claims 1-14 and the specification do not satisfy that for specificity such that a meaningful international search can be conducted. It, in this international examination report a search of prior art was conducted for the claims 1-14 within a reasonable scope based on the compounds that are specifically ne specification, and this international preliminary examination will be conducted upper of that search.
the cla	ims, or said claims Nos. 1-14 are so inadequately supported description that no meaningful opinion could be formed.
. no inte	mational search report has been established for said claims Nos
. A meaningful sequence listin	international preliminary examination cannot be carried out due to the failure of the nucleotide and/or amino acid g to comply with the standard provided for in Annex C of the Administrative Instructions:
the wri	tten form has not been furnished or does not comply with the standard.
_	nputer readable form has not been furnished or does not comply with the standard.

International application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/JP03/07119

tatement			
Noveltý (N)	Claims		YI
•	Claims	1-14	No
Inventive step (IS)	Claims		Y
	Claims	1-14	N
Industrial applicability (IA)	Claims	1-14	Y
•	Claims		NO

2. Citations and explanations

Document 1) WO, 01/12588, A1 (Mercian Corp.), 22 February, 2001

Document 2) JP, 4-217916, A (Japan Tobacco Inc.), 07 August, 1992

Document 3) WO, 02/28819, A1 (The Research Foundation of State University of New York), 11 April, 2002

Document 4) Yakugaku Zasshi, Vol. 96, No. 2, (1976), pages 165-169

Document 5) Yakugaku Zasshi, Vol. 95, No. 12 (1975), pages 1477-1482

Document 6) WO, 01/10865, A1 (Takeda Chemical Industries, Ltd.), 15 February, 2001

Document 7) JP, 2001-522834, A (Amgen Inc.), 20 May, 1999

Document 8) Pharmaceutical Sciences, Vol. 3, No. 5/6, 1997, pages 295-299

Document 9) Farmaco, Vol. 44, No. 5, 1989, pages 465-73

Document 10) JP, 2-138260, A (Hoechst-Roussel Pharmaceuticals Inc.), 31 May, 1989

Document 11) JP, 62-30780, A (SSP Co., Ltd.), February 9, 1987

The inventions relating to claims 1-4, 7, 8 and 12-14 do not appear to be novel or to involve an inventive step based on document 1. Document 1 describes the salicylic acid amide derivative represented by Formula (2) as a compound that inhibits NF-kB activation. Thus, the inventions relating to claims 1-4, 7, 8 and 12-14 are one and the same as the invention described in document 1.

The inventions relating to claims 1-4, 7, 8, 12 and 13 do not appear to be novel or to involve an inventive step based on document 2. Document 2 describes the N- (3,5- dichlorophenyl)-2,4,6-trihydroxy-3-nitrobenzamide indicated as trial compound 105 as a compound effective as anti-inflammatory agent.

The inventions relating to claims 1-5, 7-9, 12 and 13 do not appear to be novel or to involve an inventive step based on document 3. Document 3 describes a salicylic acid derivative as a compound having anti-inflammatory action.

(Continued to Continuation of Box V)

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/JP03/07119

VI. Certain documents cite	VI.	Certain	documents	cited
----------------------------	-----	---------	-----------	-------

1. Certain published documents (Rule 70.10)

Application No. Patent No.	Publication date (day/month/year)	Filing date (day/month/year)	Priority date (valid claim) (day/month/year)
· WO 02/49632 A1 [EX]	27.06.02	18.12.01	18.12.00
WO 02/076918 A1 [EX]	03.10.02	27.03.02	27.03.01

2. Non-written disclosures (Rule 70.9)

Kind of non-written disclosure

Date of non-written disclosure (day/month/year)

Date of written disclosure referring to non-written disclosure (day/month/year)

International application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/JP03/07119

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of Box V:

(Continuation of Box V)

The inventions relating to claims 1-4, 7, 12 and 13 do not appear to be novel or to involve an inventive step based on documents 4 and 5. Document 4 describes the compounds indicated as AB-19, AB-22 and AB-23 as compounds having anti-inflammatory action. Moreover, document 5 describes the compounds indicated as AB-19, AB-23, AB-24, AB-50 and AB-43 as compounds having anti-inflammatory action.

The inventions relating to claims 1-4 and 10-14 do not appear to be novel or to involve an inventive step based on document 6. Document 6 describes the compounds indicated as cited examples 23-345 as compounds that are efficacious for rheumatism and inflammation.

The inventions relating to claims 1-4, 10 and 12-14 do not appear to be novel or to involve an inventive step based on document 7. Document 7 describes an acetyl acid derivative having a substituent containing a pyridine ring as a compound efficacious for rheumatism and inflammation, etc.

The inventions relating to claims 1-4, 6, 10 and 12-14 do not appear to be novel or to involve an inventive step based on document 8. Document 8 describes a naphthalene carboxamide efficacious as an anti-inflammatory agent.

The inventions relating to claims 1-3, 10 and 12-14 do not appear to be novel or to involve an inventive step based on document 9. Document 9 describes a salicylic acid amide as a compound effective for inflammation, etc.

The inventions relating to claims 1-3, 10, 12 and 13 do not appear to be novel or to involve an inventive step based on document 10 or document 11. Document 10 describes the compounds indicated as examples 1, 2 and 4 as compounds that are efficacious for inflammation, etc. Moreover, document 11 describes the compound indicated as compound 31 as a compound that is efficacious for inflammation, etc.

Documents 2-11 do not describe an inhibitory activity against NF-kB activation. However, because this examination finds that the medicine of the inventions of this application is applicable for disorders such as rheumatism and inflammation when it is actually used as a medicine, its medical use cannot be distinguished from the ones described in documents 2-11. As a result, the inventions relating to claims 1-14 are identical to the ones described in documents 2-11.

The compounds described in documents 1-11 have anti-inflammatory action and they are common in the point about having the salicylic acid amide equivalent to the general formula (I) of this application as a base skeleton.

Furthermore, based on the descriptions of documents 1-11, this examination finds that the ring Z of said salicylic acid amide derivative has anti-inflammatory action whether it is benzene, naphthalene, or one having various substituents. This examination also finds that the ring Z has anti-inflammatory action whether it is 2,5- or 3,5- substituted benzene or thiazole. This being the case, substituting the ring structures and substituents described in documents 1-11 is something that a party skilled in the art can easily achieve.

Furthermore, it would be easy for a party skilled in the art to conceive of the anti-rheumatism activity in said compound.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER: _____

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.